

JAPAN PATENT **OFFICE**

REC'D . 1 1 NOV 2004

PCT

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2004年 3月31日

願 番 Application Number:

特願2004-101863

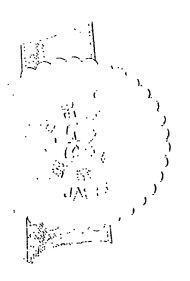
[ST. 10/C]:

BEST AVAILABLE COPY

[JP2004-101863]

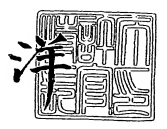
出 願 人 Applicant(s):

小野薬品工業株式会社



COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2004年 9月22日



特許庁長官 Commissioner. Japan Patent Office 殿

【書類名】特許願【整理番号】AEJP-78【あて先】特許庁長官【国際特許分類】C07C233/00

【発明者】

【住所又は居所】 大阪府三島郡島本町桜井三丁目1番1号 小野薬品工業株式会社 【氏名】 長縄 厚志

【発明者】

【住所又は居所】 大阪府三島郡島本町桜井三丁目1番1号 小野薬品工業株式会社 【氏名】 岩橋 摩紀

【発明者】

【住所又は居所】 大阪府三島郡島本町桜井三丁目1番1号 小野薬品工業株式会社 【氏名】 矢野 浩志

【発明者】

【住所又は居所】 大阪府三島郡島本町桜井三丁目1番1号 小野薬品工業株式会社 【氏名】 木下 淳

【発明者】

【住所又は居所】 大阪府三島郡島本町桜井三丁目1番1号 小野薬品工業株式会社 【氏名】 島袋 厚志

【発明者】

【住所又は居所】 大阪府三島郡島本町桜井三丁目1番1号 小野薬品工業株式会社 【氏名】 小林 馨

【発明者】

【住所又は居所】 大阪府三島郡島本町桜井三丁目1番1号 小野薬品工業株式会社 【氏名】 南部 文男

【特許出願人】

【識別番号】 000185983

【住所又は居所】 大阪府大阪市中央区道修町二丁目1番5号

【氏名又は名称】 小野薬品工業株式会社 【代表者】 松本 公一郎

【代表者】 【手数料の表示】

【予納台帳番号】 029595 【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 特許請求の範囲 1 【物件名】 明細書 1

 【曹類名】特許請求の範囲

【請求項1】

一般式(I)

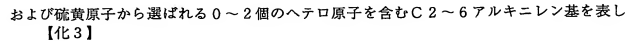
【化1】

(式中、 R^1 は、(1)水素原子、(2) C 1 \sim 4 アルキル基、(3) C 2 \sim 4 アルケニル基、ま たは(4)ベンジル基を表し、Eは、-CO-、-SO2-、または-CH2-を表し、R ² は、(1)ハロゲン原子、(2) C 1 ~ 6 アルキル基、(3) C 1 ~ 6 アルコキシ基、(4)水酸基 、(5)トリハロメチル基、(6)シアノ基、(7)フェニル基、(8)ピリジル基、(9)ニトロ基、(10) - N R 6 R 7 基、(11) - O R 8 で置換された C 1 \sim 4 アルキル基、(12)酸化された C 1~6アルキル基、(13)-SO2 R¹¹ 基、(14)-SOR¹¹ 基、または(15)-SR¹¹ 基を表わすか、または隣接する炭素原子に置換する 2 つの \mathbb{R}^2 が一緒になって、(1) 1 つ の炭素原子が1つの酸素原子、窒素原子または酸化されていてもよい硫黄原子と置き換わ ってもよいC2~5アルキレン基(該C2~5アルキレン基は、置換基で置換されていて もよい)、または(2)1つの炭素原子が1つの酸素原子、窒素原子または硫黄原子と置き 換わってもよいC2~5アルケニレン基(該C2~5アルケニレン基は、置換基で置換さ れていてもよい)を表し、 R^3 は、(1)ハロゲン原子、(2) $C1\sim6$ アルキル基、(3)C1~6アルコキシ基、(4)水酸基、(5)トリハロメチル基、(6)シアノ基、(7)フェニル基、(8)ピリジル基、(9)ニトロ基、(10)-NR⁶R⁷基、(11)-OR⁸で置換されたC1~4ア ルキル基、(12)酸化されたС1~6アルキル基、(13)-SO2 R¹¹基、(14)-SOR¹ 1 基、または(15) - S R 1 1 基を表し、R 6 およびR 7 は、それぞれ独立して、水素原子 または $C1\sim4$ アルキル基を表し、 R^8 は、 $C1\sim4$ アルキル基、フェニル基、またはピ リジル基を表し、R⁴ は、(1)水素原子、(2)C1~6アルキル基、(3)ベンジル基、また は(4)酸化されたC1~6アルキル基を表し、R⁵は、(1)C1~6アルキル基、(2)C1 ~10アルコキシ基、(3) C1~6アルコキシ基で置換されたC1~6アルキル基、(4)ハ ロゲン原子、(5)水酸基、(6)トリハロメチル基、(7)ニトロ基、(8)-NR⁹R¹⁰基、(9)フェニル基、(10)フェノキシ基、(11)オキソ基、(12)C2~6アシル基、(13)シアノ基 、(14)-SO₂ R¹ 基、(15)-SOR¹ 基、(16)-SR¹ 基、または(17)酸化され た $C1\sim6$ アルキル基を表し、 R^9 および R^{10} は、それぞれ独立して、水素原子または C1~4アルキル基を表し、R¹¹は、C1~6アルキル基または置換されてもよいフェ ニル基を表し、

【化2】

(w)

は、 $C5\sim12$ の単環もしくは二環の炭素環、または $5\sim12$ 員の単環もしくは二環の複素環を表し、Gは、(1)窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれる $0\sim2$ 個のヘテロ原子を含む $C1\sim6$ アルキレン基、(2)窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれる $0\sim2$ 個のヘテロ原子を含む $C2\sim6$ アルケニレン基、または(3)窒素原子、酸素原子

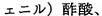


(J)

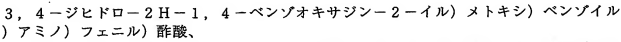
は、 $C5\sim12$ の単環もしくは二環の炭素環、または $5\sim12$ 員の単環もしくは二環の複素環を表し、mは0または $1\sim4$ の整数を表し、nは0または $1\sim4$ の整数を表し、iは0または $1\sim1$ 0を数(ただし、mが2以上を表わすとき、 R^2 は同じでも異なってもよく、nが2以上を表わすとき、 R^3 は同じでも異なってもよく、iが2以上を表わすとき、 R^5 は同じでも異なってもよい。)を表し、 R^{12} および R^{13} は、それぞれ独立して、(1)酸化されていてもよい $C1\sim4$ アルキル基、(2)ハロゲン原子、(3)トリハロメチル基、(4)保護されていてもよい水酸基、(5)保護されていてもよいアミノ基、(6)置換されていてもよいフェニル基、(7)置換されていてもよいピリジル基、もしくは(8)水素原子を表わすか、または R^{12} と R^{13} が一緒になって、(1)オキソ基、(2)1つの炭素原子が1つの酸素原子、窒素原子または硫黄原子と置き換わってもよい $C2\sim5$ アルキレン基(該 $C2\sim5$ アルキレン基は、置換基で置換されていてもよい)、もしくは(3)置換されていてもよい $C1\sim6$ アルキリデン基を表す。ただし、 R^{12} と R^{13} が同時に水素原子を表わす場合は、

- (1) (3-((2,3-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-4-フルオロフェニル) 酢酸、
- (3) $(4-\rho \Box \Box 3 ((2, 6-i) x + i) x + i) ((2s) 4 i) x + i) ((3s) i) ((3s)$

- (6) $(4-\rho \Box \Box 3 ((2-\tau D) \Box \Box 5 \lambda \Box D) 4 \lambda \Box D$ チルー3, $4-\upsilon \Box \Box D \Box D \Box D$ 計数、 $(4-\rho \Box D \Box D) \Box D \Box D \Box D$ 計数、
- (7) $(4-\rho uu-3-((2,5-ジフルオロ-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ) ベンゾイル) アミノ) フェニル) 酢酸、$
- (9) (3-((2,3-i)x+n-4-(((2S)-4-i)x+n-3,4-i)) = (3-(1,3-i)x+n-4-(((2S)-4-i)x+n-3,4-i)) = (3-(1,3-i)x+n-4-(((2S)-4-i)x+n-3,4-i)) = (3-(1,3-i)x+n-4-(((2S)-4-i)x+n-3,4-i)) = (3-(1,3-i)x+n-4-(((2S)-4-i)x+n-3)n-4-i) = (3-(1,3-i)x+n-4-(((2S)-4-i)x+n-3)n-4-i) = (3-(1,3-i)x+n-4-(((2S)-4-i)x+n-3)n-4-i) = (3-(1,3-i)x+n-4-(((2S)-4-i)x+n-3)n-4-i) = (3-(1,3-i)x+n-4-i) = (3-(1,3-i)x+n-4-i)x+n-4-i) = (3-(1,3-i)x+n-4-i)x+n-4-i) = (3-(1,3-i)x+n-4-i)x+n-4-i) = (3-(1,3-i)x+n-4-i)x+n-4-i) = (3-(1,3-i)x+n-4-i)x+n-4-i)x+n-4-i = (3-(1,3-i)x+n-4-i)x+n-4-i = (3-(1,
- (10) (3-((2,3-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル)酢酸、



- (12) (3-((2,.6-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-5-メチルフェニル) 酢酸、
- (13) (5-((2,6-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-2-フルオロフェニル) 酢酸、
- (14) (5-((2,5-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-2-メチルフェニル) 酢酸、
- (15) (5-((2,5-i)メチルー4-(((2S)-4-メチルー3,4-i) ドロー2H-1,4-ベンゾオキサジンー2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)ー2-フルオロフェニル)酢酸、
- (16) (3-((2,5-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル)酢酸、
- (17) (5-((2,3-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-2-フルオロフェニル) 酢酸、
- (18) (5-((2,3-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-2-メチルフェニル) 酢酸、
- (19) (5-((2,6-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-2-メチルフェニル) 酢酸、
- (20) (3-((2,6-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-4-メチルフェニル) 酢酸、
- (21) (3-((2,6-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-4-フルオロフェニル) 酢酸、
- (22) (3-((2,5-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-4-フルオロフェニル) 酢酸、
- (23) (3-((2,5-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンプオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンブイル)アミノ)-4-メチルフェニル) 酢酸、
- (24) (3-((2,5-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-5-メチルフェニル) 酢酸、
- (26) (2-クロロー5-((2,3-ジメチルー4-(((2S)-4-メチルー3,4-ジヒドロー2H-1,4-ペンプオキサジンー2ーイル)メトキシ) ベンプイル) アミノ) フェニル) 酢酸、
- (27) (2-クロロー5-((2,6-ジメチルー4-(((2S)-4-メチルー3,4-ジヒドロー2H-1,4-ベンゾオキサジンー2ーイル)メトキシ) ベンゾイル) アミノ) フェニル) 酢酸、



(29) (4-)00 (4-)00 (4-)00 (4-)00 (3R)0 (3R)0

(30) (4-クロロ-3-((2,6-ジメチル-4-(((3R)-5-メチル-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾフラン-3-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル) 酢酸、

(31) (4-クロロ-3-((4-((2S)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾフラン-2-イルメトキシ)-2, 6-ジメチルベンゾイル) アミノ) フェニル) 酢酸、および

(32) (3-(4-(1,3-ベンゾジオキソール-2-イルメトキシ)-2,6 -ジメチルベンゾイル) アミノ) -4-クロロフェニル) 酢酸からなる群から選ばれる化合物を表す。)で示される化合物、それらの塩、それらの溶媒和物、またはそれらのプロドラッグ。

【請求項2】

【化4】



が、

【化5】



(基中、

【化6】

(A C

はC5~6の飽和炭素環、または1~2個の窒素原子、1~2個の酸素原子および/または1個の硫黄原子を含む5~6員の飽和複素環を表し、

【化7】

C B

はC5~6の炭素環、または1~2個の窒素原子、1~2個の酸素原子および/または1個の硫黄原子を含む5~6員の複素環を表し、

【化8】

は単結合または二重結合を表し、その他の記号は請求項1と同じ意味を表わす。) である 請求項1記載の化合物。

【請求項3】

nが2~4の整数である請求項2記載の化合物。

【請求項4】

【化9】

が、

【化10】

(基中、すべての記号は請求項1と同じ意味を表わす。)である請求項3記載の化合物。 【請求項5】

【化11】

が、

【化12】

(基中、すべての記号は請求項1と同じ意味を表わす。)である請求項4記載の化合物。 【請求項6】

 R^3 が、それぞれ独立して(1)ハロゲン原子、(2) C $1\sim 6$ アルキル基、(3) C $1\sim 6$ アルコキシ基、または(4)トリハロメチル基である請求項 5 記載の化合物。

【請求項7】

 $R^{1\ 2}$ および $R^{1\ 3}$ が、それぞれ独立して、(1) C $1\sim 4$ アルキル基、(2) ハロゲン原子、(3) 保護されていてもよい水酸基、もしくは(4) 水素原子を表わすか、または $R^{1\ 2}$ と $R^{1\ 3}$ が一緒になって、(1) オキソ基、または(2) 1 つの炭素原子が 1 つの酸素原子、窒素原子または硫黄原子と置き換わってもよい C $2\sim 5$ アルキレン基(該 C $2\sim 5$ アルキレン基は、置換基で置換されていてもよい。)である請求項 2 記載の化合物。

【請求項8】

- (1) 2- $(4-\rho uu-3-((2-\rho uu-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル)-2-メチルプロパン酸、$

- (4) 2- $(4-\rho uu-3-((2,5-iy)+u-4-(((2S)-4-iy+u)-3,4-iy+u-2-iu))$ マミノ) フェニル) -2-iy+u ついがった。 フェニル) -2-iy+u ついがった。
- (5) 2- $(4-\rho \Box \Box 3-((2,6-i) \lor + i) \lor + i)$ $(-3,4-i) \lor + i$ $(-3,4-i) \lor + i$ (-3,4-i) (-3,4-i)
- (6) 2-(3-((2,5-3))+4-(((2S)-4-3))+4-3



ヒドロ-2H-1, 4-ベンゾキサジン<math>-2-4ル) メトキシ) ベンゾイル) アミノ) -4-メチルフェニル) -2-メチルプロパン酸、

- (7) 1-(4-)000-3-((2,6-ジメチルー4-(((2S)-4-メチルー3,4-ジヒドロー2H-1,4-ベンゾキサジンー2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル)シクロプロパンカルボン酸、
- (8) 1-(4-クロロ-3-((2,5-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾキサジン-2-イル)メトキシ) ベンゾイル) アミノ) フェニル) シクロプロパンカルボン酸、および

【請求項9】

請求項1に記載の化合物、それらの塩、それらの溶媒和物、またはそれらのプロドラッグを含有する医薬組成物。

【請求項10】

DP受容体介在性疾患の予防および/または治療剤である請求項9記載の組成物。

【請求項11】

アレルギー性疾患、全身性肥満細胞症、全身性肥満細胞活性化障害、アナフィラキシーショック、気道収縮、蕁麻疹、湿疹、にきび、アレルギー性気管支肺アスペルギルス症、副鼻腔炎、片頭痛、鼻茸、過敏性血管炎、好酸球増多症、接触性皮膚炎、痒みを伴う疾患、痒みに伴う行動により二次的に発生する疾患、炎症、慢性閉塞性肺疾患、虚血再灌流障害、脳血管障害、自己免疫疾患、脳外傷、肝障害、移植片拒絶、慢性関節リウマチ、胸膜炎、変形性関節症、クローン病、潰瘍性大腸炎、過敏性腸症候群、間質性膀胱炎、筋ジストロフィー、多発性筋炎、多発性硬化症、睡眠障害、または血小板凝集に関する疾患の予防および/または治療剤である請求項9記載の組成物。

【請求項12】

アレルギー性疾患が、アレルギー性鼻炎、アレルギー性結膜炎、アトピー性皮膚炎、気管 支喘息、または食物アレルギーである請求項11記載の組成物。

【請求項13】

請求項1記載の化合物、それらの塩、それらの溶媒和物、またはそれらのプロドラッグと、抗ヒスタミン剤、メディエーター遊離抑制薬、トロンボキサン合成酵素阻害剤、トロンボキサンA2受容体拮抗剤、ロイコトリエン受容体拮抗剤、ステロイド剤、αアドレナリン受容体刺激剤、キサンチン誘導体、抗コリン剤、および一酸化窒素合成酵素阻害剤から選ばれる1種または2種以上とを組み合わせてなる医薬。

【請求項14】

医薬品の製造における請求項1記載の化合物、それらの塩、それらの溶媒和物、またはそれらのプロドラッグの使用。

【請求項15】

DP受容体介在性疾患の予防および/または治療のための医薬の製造である請求項14記載の使用。

【請求項16】

請求項1記載の化合物、それらの塩、それらの溶媒和物、またはそれらのプロドラッグの 有効量を哺乳動物に投与することを特徴とするDP受容体介在性疾患の予防および/また は治療方法。

1/



【書類名】明細書

【発明の名称】カルボン酸化合物およびその化合物を有効成分として含有する薬剤 【技術分野】

[0001]

本発明はカルボン酸化合物に関する。さらに詳しく言えば、本発明は

一般式(I)

[0002]

【化1】

[0003]

(式中、すべての記号は後記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、それらの塩、それらの溶媒和物、およびそれらのプロドラッグ、

- (2) それらの製造方法、および
- (3) それらを有効成分として含有する薬剤に関する。

【背景技術】

[0004]

プロスタグランジンD2 (PGD2と略記する。)は、アラキドン酸カスケードの中の 代謝産物として知られており、アレルギー疾患、例えばアレルギー性鼻炎、気管支喘息、 アレルギー性結膜炎などに関与する化学伝達物質のひとつと考えられている。PGD2 は 主として肥満細胞から産生・遊離され、遊離されたPGD2は気管支収縮、血管透過性亢 進、血管拡張または収縮、粘液分泌促進、血小板凝集阻害作用などを示すことが知られて いる。PGD2 はインビボ (in vivo) においても気道収縮や鼻閉症状を誘起することが 報告されており、全身性マストサイトーシス(肥満細胞症)患者、鼻アレルギー患者、気 管支喘息患者、アトピー性皮膚炎患者、蕁麻疹患者などの病態局所でPGD2 量の増加が 認められている(N Engl J Med 1980; 303: 1400-4、Am Rev Respir Dis 1983; 128: 597 -602, J Allergy Clin Immunol 1991; 88: 33-42, Arch Otolaryngol Head Neck Surg 19 87: 113: 179-83, J Allergy Clin Immunol 1988; 82: 869-77, J Immunol 1991; 146: 6 71-6, J Allergy Clin Immunol 1989; 83: 905-12, N Engl J Med 1986; 315: 800-4, Am Rev Respir Dis 1990; 142: 126-32, J Allergy Clin Immunol 1991; 87: 540-8, J All ergy Clin Immunol 1986; 78: 458-61)。また、PGD2は神経活動、特に睡眠、ホルモ ン分泌、疼痛に関与しているとされている。さらに、血小板凝集、グリコーゲン代謝、眼 圧調整などにも関与しているとの報告もある。

[0005]

PGD2は、その受容体のひとつであるDP受容体に結合することにより、その作用を発揮する。DP受容体拮抗薬は、その受容体に結合し、拮抗するため、アレルギー性疾患(例えば、アレルギー性鼻炎、アレルギー性結膜炎、アトピー性皮膚炎、気管支喘息、食物アレルギーなど)、全身性肥満細胞症、全身性肥満細胞活性化障害、アナフィラキシーショック、気道収縮、蕁麻疹、湿疹、にきび、アレルギー性気管支肺アスペルギルス症、副鼻腔炎、片頭痛、鼻茸、過敏性血管炎、好酸球増多症、接触性皮膚炎、痒みを伴う疾患

(例えば、アトピー性皮膚炎、蕁麻疹、アレルギー性結膜炎、アレルギー性鼻炎、接触性皮膚炎など)、痒みに伴う行動(引っかき行動、殴打など)により二次的に発生する疾患(例えば白内障、網膜剥離、炎症、感染、睡眠障害など)、炎症、慢性閉塞性肺疾患、虚血再灌流障害、脳血管障害、自己免疫疾患、脳外傷、肝障害、移植片拒絶、慢性関節リウマチ、胸膜炎、変形性関節症、クローン病、潰瘍性大腸炎、過敏性腸症候群、間質性膀胱炎、筋ジストロフィー、多発性筋炎、多発性硬化症等の疾患の予防および/または治療に有用であると考えられている。また、睡眠、血小板凝集にも関わっており、これらの疾患にも有用であると考えられる。

[0006]

例えば、特許文献1には、一般式(T)

[0007]

【化2】

$$A^{T}-(CH_{2})_{nT}-O\frac{1}{U}X^{1T}B^{T}-X^{2T}-D^{T}$$

$$(T)$$

[0008]

(式中、 A^T は水素原子、フェニル基またはフェノキシ基を表わし、n T は 3 から 1 0 の整数を表わし、 R^{1T} は、水素原子または低級アルコキシ基を表わし、 X^{1T} は-C H $_2$ $-Y^{1T}$ - (基中、 Y^{1T} は-O - 、-S - または-N H - を表わす。)、-C O - Y 2 T - (基中、 Y^{2T} は-O - 、-S - または-N H - を表わす。) 等を表わし、

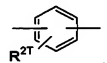
【0009】 【化3】



[0010]

は式

【0011】 【化4】



[0012]

で示される基等を表わし、R 2 T は水素原子、ハロゲン原子、ニトロ基、水酸基、低級アルコキシ基、シアノ基、低級アルキル基、低級アルコキシ低級アルキル基、ハロ低級アルキル基または-N R 4 T R 5 T で示される基等を表わし、 X^2 T は式 $-Y^3$ T $-Y^4$ T - (基中、 Y^3 T は単結合、-O-、-S-または-N H -を表わし、 Y^4 T は途中硫黄原子で中断されていてもよいC 1 - 6 アルキレン基を表わす。)等を表わし、 D^T はカルボキシ基、低級アルコキシカルボニル基等を表わす。)で示される化合物が、S R S - A (Slow reacting substance of anaphylaxis) 拮抗薬として有用であることが記載されている。

[0013]

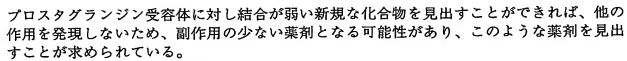
【特許文献1】国際公開第86/05779号パンフレット

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0014]

プロスタグランジン受容体には、サブタイプを含め多くの受容体が存在しており、それ ぞれ異なった薬理作用を有している。そこで、DP受容体に対して特異的に結合し、他の



【課題を解決するための手段】

[0015]

本発明者らは、DP受容体に特異的に結合し、拮抗する化合物を見出すべく、鋭意研究 した結果、一般式(I)で示されるカルボン酸化合物がこの課題を達成することを見出し 、本発明を完成した。

[0016]

すなわち、本発明は、

(1) 一般式(I)

[0017]

【化5】

[0018]

(式中、R¹ は、(1)水素原子、(2) C 1~4 アルキル基、(3) C 2~4 アルケニル基、ま たは(4) ベンジル基を; Eは、-CO-、 $-SO_2-$ 、または $-CH_2-$ を表し、 R^2 は 、(1)ハロゲン原子、(2) C 1 ~ 6 アルキル基、(3) C 1 ~ 6 アルコキシ基、(4)水酸基、(5)トリハロメチル基、(6)シアノ基、(7)フェニル基、(8)ピリジル基、(9)ニトロ基、(10) $-NR^6R^7$ 基、(11) $-OR^8$ で置換された $C1\sim4$ アルキル基、(12)酸化された $C1\sim$ 6アルキル基、(13)-SO2 R¹¹ 基、(14)-SOR¹¹ 基、または(15)-SR¹¹ 基を 表わすか、隣接する炭素原子に置換する 2 つの \mathbb{R}^2 が一緒になって、(1) 1 つの炭素原子 が1つの酸素原子、窒素原子または酸化されていてもよい硫黄原子と置き換わってもよい C2~5アルキレン基(該C2~5アルキレン基は、置換基で置換されていてもよい)、 または(2)1つの炭素原子が1つの酸素原子、窒素原子または硫黄原子と置き換わっても よいС2~5アルケニレン基(該С2~5アルケニレン基は、置換基で置換されていても よい) を表し、R³は、(1)ハロゲン原子、(2)C1~6アルキル基、(3)C1~6アルコ キシ基、(4)水酸基、(5)トリハロメチル基、(6)シアノ基、(7)フェニル基、(8)ピリジル 基、(9)ニトロ基、(10)-NR⁶ R⁷ 基、(11)-OR⁸ で置換されたC1~4アルキル基 、(12)酸化されたC1~6アルキル基、(13)-SO2 R¹¹ 基、(14)-SOR¹¹ 基、ま たは(15) – S R 1 1 基を表し、R 6 およびR 7 は、それぞれ独立して、水素原子またはC 1~4アルキル基を表し、R⁸は、C1~4アルキル基、フェニル基、またはピリジル基 を表し、R⁴ は、(1)水素原子、(2)C1~6アルキル基、(3)ベンジル基、または(4)酸化 されたC 1 \sim 6 アルキル基を表し、R 5 は、(1) C 1 \sim 6 アルキル基、(2) C 1 \sim 1 0 アル コキシ基、(3) C 1~6 アルコキシ基で置換された C 1~6 アルキル基、(4) ハロゲン原子 、(5)水酸基、(6)トリハロメチル基、(7)ニトロ基、(8)-NR ⁹ R ^{1 0} 基、(9)フェニル 基、(10)フェノキシ基、(11)オキソ基、(12) C 2 ~ 6 アシル基、(13)シアノ基、(14) - S O₂ R^{1 1} 基、(15) - SOR^{1 1} 基、(16) - SR^{1 1} 基、または(17)酸化されたC1~6 アルキル基を表し、 R^9 および R^{10} は、それぞれ独立して、水素原子または $C1\sim4$ ア ルキル基を表し、 $R^{1\ 1}$ は、 $C\ 1\sim 6$ アルキル基または置換されてもよいフェニル基を表し、

【0019】 【化6】

(w)

[0020]

は、 $C5\sim12$ の単環もしくは二環の炭素環、または $5\sim12$ 員の単環もしくは二環の複素環を表し、Gは、(1)窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれる $0\sim2$ 個のヘテロ原子を含む $C1\sim6$ アルキレン基、(2)窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれる $0\sim2$ 個のヘテロ原子を含む $C2\sim6$ アルケニレン基、または(3)窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれる $0\sim2$ 個のヘテロ原子を含む $C2\sim6$ アルキニレン基を表し

【0021】 【作7】

[]

[0022]

は、 $C5 \sim 12$ の単環もしくは二環の炭素環、または $5 \sim 12$ 員の単環もしくは二環の複素環を表し、mは0 または $1 \sim 4$ の整数を表し、nは0 または $1 \sim 4$ の整数を表し、iは0 または $1 \sim 11$ の整数(ただし、mが2 以上を表わすとき、 R^2 は同じでも異なってもよく、nが2 以上を表わすとき、 R^3 は同じでも異なってもよく、iが2 以上を表わすとき、 R^5 は同じでも異なってもよい。)を表し、 R^{12} および R^{13} は、それぞれ独立して、(1)酸化されていてもよい $C1 \sim 4$ アルキル基、(2) ハロゲン原子、(3) トリハロメチル基、(4) 保護されていてもよい水酸基、(5) 保護されていてもよいアミノ基、(6) 置換されていてもよいフェニル基、(7) 置換されていてもよいピリジル基、もしくは(8) 水素原子を表わすか、または R^{12} と R^{13} が一緒になって、(1) オキソ基、(2) 1 つの炭素原子が1 つの酸素原子、窒素原子または硫黄原子と置き換わってもよい $C2 \sim 5$ アルキレン基(該 $C2 \sim 5$ アルキレン基は、置換基で置換されていてもよい。)、もしくは(3) 置換されていてもよい $C1 \sim 6$ アルキリデン基を表す。ただし、 R^{12} と R^{13} が同時に水素原子を表わす場合は、

- 2) $(4-\rho -3 ((2, 3-i) x + i) -4 (((2s) -4 x + i) -3, 4-i) + i -2 + i -$
- 3) $(4-\rho 3-((2,6-i y + i$
- 4) (4-2)00-3-((5-2)00-2-7ルオロ-4-(((2))00-4-メチル-3, 4-32にドロー2H-1, 4-42パオキサジン-2-イル) メトキシ) ベンゾイル) アミノ) フェニル) 酢酸、

- 10) (3-((2,3-i) x + i) x + i) ((2s) 4 x + i) x + i) ((2s) 4 x + i) x + i) ((2s) 2 + i) x + i) ((2s) 4 x + i) x + i)
- 11) (3-((2,6-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル)酢酸、
- 12) (3-((2,6-i) x + i) x + i) ((2s) 4 i) x + i) ((3s) i)
- 13) (5-((2,6-i) x + i) x + i) (((2S) 4 x + i) x + i) (((2S) 4 x + i) x + i) x + i) (((2S) 4 x + i) x + i)
- 14) (5-((2,5-i)メチル-4-(((2S)-4-i)メチル-3,4-i)ヒドロ-2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-2-メチルフェニル) 酢酸、
- 15) (5-((2,5-i) x + i) x + i) ((2s) 4 i) x + i) ((2s) 4 i) x + i) ((2s) 2 + i) x +
- 16) (3-((2,5-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル)酢酸、
- 17) (5-((2,3-i) x + i) x + i) ((25) 4 i) x + i) ((25) 4 i) x + i) ((25) 2 2 x + i) ((25) 4 i) x + i) ((25) 4 i) x + i) ((25) 2 x + i) ((25) 4 i) x + i) ((25) i) ((2
- 19) (5-((2,6-i) x + i) x + i) ((2s) 4 i) x + i) ((2s) 2 i) ((2s) 4 i) x + i) ((2s) i) ((2s)
- 20) (3-((2,6-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-4-メチルフェニル) 酢酸、
- 21) (3-((2,6-i)3+i)-4-(((2S)-4-i)3+i)-3,4-i) ドロー2H-1,4-ベンプオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンブイル)アミノ)-4-フルオロフェニル) 酢酸、
- 22) (3-((2,5-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンブイル)アミノ)-4-フルオロフェニル) 酢酸、

ーメチルフェニル) 酢酸、

24) (3-((2,5-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-5-メチルフェニル) 酢酸、

28) $(2-\rho uu-5-((2,5-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ) ベンゾイル) アミノ) フェニル) 酢酸、$

29) $(4-\rho -3 - ((4-((3R)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾフラン-3-(1) -3 - ((4-((3R)-2, 3-ジヒドロ-1) -3 - ((4-((3R)-2, 3-ジヒドロ-1) - ((4-((3R)-2, 3-i) - ((4-((3R)-2, 3-i) - ((4-((3R)-2, 3-i) - ((4-((4-((3R)-2, 3-i) - (4-((4-((4-((4R)-2, 3-(4) - (4-((4-((4R)-2, 3-(4) - (4-((4-((4R)-4) - (4-((4R)-4) - (4-(4R)-4) -$

30) $(4-\rho uu-3-((2,6-ジメチル-4-(((3R)-5-メチル-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾフラン-3-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル) 酢酸、$

31) $(4-\rho uu-3-((4-((2S)-2,3-iv+iu-1-iv)iv-2)-2-iv-3-((4-((2S)-2,3-iv+iu-1-iv)iv-2)-2-iv-3-((4-(1,3-iv-iv-iv-1)iv-2-iv-iv-1))$ 酢酸、および32) (3-((4-(1,3-iv-iv-iv-1)iv-2-iv-1)iv-2-iv-1) 酢酸からなる群から選ばれる化合物である。)で示される化合物、それらの塩、それらの溶媒和物、またはそれらのプロドラッグ、

(2)

【0023】 【化8】



[0024]

が、

【0025】



[0026]

(基中、

【0027】 【化10】

A C

[0028]

は $C5\sim6$ の飽和炭素環、または $1\sim2$ 個の窒素原子、 $1\sim2$ 個の酸素原子およU/または1個の硫黄原子を含む $5\sim6$ 員の飽和複素環を表し、

【0029】

C B

[0030]

は $C5\sim6$ の炭素環、または $1\sim2$ 個の窒素原子、 $1\sim2$ 個の酸素原子および/または1個の硫黄原子を含む $5\sim6$ 員の複素環を表し、

[0031]

【化12】

[0032]

は単結合または二重結合を表し、その他の記号は前記1と同じ意味を表わす。) である前記1記載の化合物、

(3) nが2~4の整数である前記2記載の化合物、

(4)

[0033]

【化13】

[0034]

が、

[0035]

【化14】

[0036]

(基中、すべての記号は前記1と同じ意味を表わす。)である前記3記載の化合物、

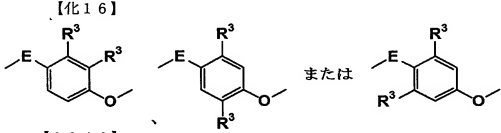
(5) **(**0.0)

[0037]

【化15】

が、

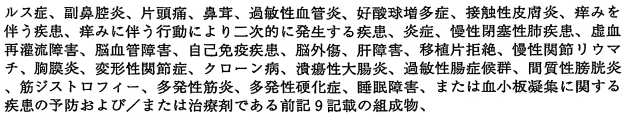
[0039]



[0040]

(基中、すべての記号は前記1と同じ意味を表わす。)である前記4記載の化合物。

- (6) R^3 が、それぞれ独立して(1)ハロゲン原子、(2) $C_1 \sim 6$ アルキル基、(3) $C_1 \sim 6$ アルコキシ基、または(4)トリハロメチル基である前記 5 記載の化合物、
- (7) $R^{1/2}$ および $R^{1/3}$ が、それぞれ独立して、(1) $C_1 \sim 4$ アルキル基、(2) ハロゲン原子、(3) 保護されていてもよい水酸基、もしくは(4) 水素原子を表わすか、または $R^{1/2}$ と $R^{1/3}$ が一緒になって、(1) オキソ基、または(2) 1 つの炭素原子が 1 つの酸素原子、窒素原子または硫黄原子と置き換わってもよい $C_2 \sim 5$ アルキレン基は、置換基で置換されていてもよい。) である前記 2 記載の化合物、
- (8) 1) $2-(4-\rho pp-3-((2-\rho pp-4-(((2S)-4-メチルー3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル)-2-メチルプロパン酸、$
- 3) $(4-\rho pp-3-((2-\rho pp-4-((2S)-4-メチルー3,4-ジ$ ヒドロ-2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル) (オキソ) 酢酸、
- 4) $2-(4-\rho \Box \Box -3-((2,5-i \forall x + i) + i) -4-i) -4-i + i) -4-i + i) -4-i + i) -2-i + i) -2-$
- 5) $2-(4-\rho -3-((2,6-i y + i$
- 6) 2-(3-((2,5-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-4-メチルフェニル)-2-メチルプロパン酸、
- 7) $1-(4-\rho p p p 3-((2,6-i y + i y + i y 4-(((2s) 4- y + i y +$
- 8) 1-(4-)000-3-((2,5-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル)シクロプロパンカルボン酸、および
- 9) 1-(4-2)00-3-((2-エチル-4-(((2S)-4-メチル-3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ペンゾキサジン-2-イル) メトキシ) ペンゾイル) アミノ) フェニル) シクロプロパンカルボン酸から選ばれる化合物、それらの塩、それらの溶媒和物、またはそれらのプロドラッグである前記 7 記載の化合物、
- (9) 前記1に記載の化合物、それらの塩、それらの溶媒和物、またはそれらのプロドラッグを含有する医薬組成物、
- (10) DP受容体介在性疾患の予防および/または治療剤である前記 9 記載の組成物
- (11) アレルギー性疾患、全身性肥満細胞症、全身性肥満細胞活性化障害、アナフィラキシーショック、気道収縮、蕁麻疹、湿疹、にきび、アレルギー性気管支肺アスペルギ



- (12) アレルギー性疾患が、アレルギー性鼻炎、アレルギー性結膜炎、アトピー性皮膚炎、気管支喘息、または食物アレルギーである前記11記載の組成物、
- (13)前記1記載の化合物、それらの塩、それらの溶媒和物、またはそれらのプロドラッグと、抗ヒスタミン剤、メディエーター遊離抑制薬、トロンボキサン合成酵素阻害剤、トロンボキサンA2受容体拮抗剤、ロイコトリエン受容体拮抗剤、ステロイド剤、αアドレナリン受容体刺激剤、キサンチン誘導体、抗コリン剤、および一酸化窒素合成酵素阻害剤から選ばれる1種または2種以上とを組み合わせてなる医薬、
- (14) 医薬品の製造における前記1記載の化合物、それらの塩、それらの溶媒和物、またはそれらのプロドラッグの使用、
- (15) DP受容体介在性疾患の予防および/または治療のための医薬の製造である前記14記載の使用、および
- (16) 前記1記載の化合物、それらの塩、それらの溶媒和物、またはそれらのプロドラッグの有効量を哺乳動物に投与することを特徴とするDP受容体介在性疾患の予防および/または治療方法に関する。

[0041]

本明細書中、C1~4アルキル基としては、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、secーブチル、tertーブチルのC1~4の直鎖状または分枝状アルキル基が挙げられる。

[0042]

本明細書中、 $C1\sim6$ アルキル基としては、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、secープチル、tertーブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、イソヘキシル基の $C1\sim6$ の直鎖状または分枝状アルキル基が挙げられる。

[0043]

本明細書中、C2~4アルケニル基としては、エテニル、プロペニル、ブテニル基のC2~4の直鎖状または分枝状アルケニル基が挙げられる。

[0044]

本明細書中、 $C1\sim6$ アルコキシ基としては、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、プトキシ、イソプトキシ、secープトキシ、tertープトキシ、ペンチルオキシ、イソペンチルオキシ、ネオペンチルオキシ、ヘキシルオキシ、イソヘキシルオキシ基の $C1\sim6$ の直鎖状または分枝状アルコキシ基が挙げられる。

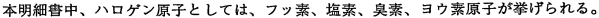
[0045]

本明細書中、C1~10アルコキシ基としては、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、プトキシ、イソプトキシ、secーブトキシ、tertープトキシ、ペンチルオキシ、イソペンチルオキシ、ネオペンチルオキシ、ヘキシルオキシ、イソヘキシルオキシ、ヘプチルオキシ、オクチルオキシ、ノニルオキシ、デシルオキシ基のC1~10の直鎖状または分枝状アルコキシ基が挙げられる。

[0046]

本明細書中、 $C2\sim6$ アシル基としては、エタノイル、プロパノイル、プタノイル、2 -メチルプロパノイル、ペンタノイル、2 -メチルプタノイル、3 -メチルプタノイル、 0 -メチルペンタノイル、3 -メチルペンタノイル、4 -メチルペンタノイル、2 - エチルプタノイル、2 , 3 - ジメチルプタノイル基の0 C 1 0 6 の直鎖状または分枝状アシル基が挙げられる。

[0047]



[0048]

本明細書中、トリハロメチル基としては、3個のハロゲン原子で置換されたメチル基が 挙げられる。

[0049]

本明細書中、C1~4アルキレン基としては、メチレン、エチレン、プロピレン、イソプロピレン、ブチレン、イソブチレン基等のC1~4の直鎖状または分枝状アルキレン基が挙げられる。

[0050]

本明細書中、 $C2\sim4$ アルケニレン基としては、ビニレン、プロペニレン、1- または 2- プテニレン、ブタジエニレン基等の $C2\sim4$ の直鎖状または分枝状アルケニレン基が 挙げられる。

[0051]

本明細書中、 $C2\sim4$ アルキニレン基としては、エチニレン、1- または2-プロピニレン、1-または2-プチニレン基等の $C2\sim4$ の直鎖状または分枝状アルキニレン基が挙げられる。

[0052]

本明細書中、窒素原子、酸素原子、および硫黄原子から選ばれる0~2個のヘテロ原子 を含むC1~6アルキレン基としては、メチレン、エチレン、プロピレン、イソプロピレ ン、ブチレン、イソブチレン、ペンチレン、ヘキシレン基等のС1~6の直鎖状または分 枝状アルキレン基、またはメチレン、エチレン、プロピレン、イソプロピレン、ブチレン 、イソブチレン、ペンチレン、ヘキシレン基中の1もしくは2個の炭素原子が窒素原子(該窒素原子の残る結合手は、水素原子、C1~6アルキル基、C2~6アシル基、または C1~6アルコキシカルボニル基 (例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、 tert-ブトキシカルボニル等)と結合する。)、酸素原子、および硫黄原子から選ばれる 1もしくは2個のヘテロ原子に置き換わっているC1~6アルキレン基、例えば、-(C H_2) $_2 - NH - _1 - (CH_2) _2 - N (CH_3) - _1 - (CH_2) _2 - O - _1 _{2}$) $_{2}$ - S - $_{3}$ - (CH₂) $_{3}$ - NH - $_{3}$ - (CH₂) $_{3}$ - N (CH₃) - $_{3}$ - CH₂ - $CH (CH_3) - CH_2 - NH - CH_2 - CH (CH_3) - CH_2 - N (CH_3) - CH_2 - CH_3 - CH_3 - CH_3 - CH_3 - CH_4 - CH$ 、- (СН2) 3-О-、- (СН2) 3-S-基等の窒素原子、酸素原子、および硫黄 原子から選ばれる1~2個のヘテロ原子を含むC1~6の直鎖状または分枝状アルキレン 基が挙げられる。ただし、隣接する一〇一基と結合するのはアルキレン基中の炭素原子で ある。

[0053]

本明細書中、窒素原子、酸素原子、および硫黄原子から選ばれる $0 \sim 2$ 個のヘテロ原子を含む $C2 \sim 6$ アルケニレン基としては、ビニレン、プロペニレン、1- または2- プテニレン、プタジエニレン、ペンテニレン、ヘキセニレン基等の $C2 \sim 6$ の直鎖状または分枝状アルケニレン基、またはビニレン、プロペニレン、1- または2- プテニレン、ブタジエニレン、ペンテニレン、ヘキセニレン基中の1 もしくは2 個の炭素原子が窒素原子が窒素原子の残る結合手は、水素原子、 $C1 \sim 6$ アルキル基、 $C2 \sim 6$ アシル基、または $C1 \sim 6$ アルコキシカルボニル基(例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、tert-プトキシカルボニル等)と結合する。)、酸素原子、および硫黄原子から選ばれる1 もしくは2 個のヘテロ原子に置き換わっている $C2 \sim 6$ アルケニレン基、例えば、-C H=CH-NH-、-CH=CH-NH-、 $-CH=CH-CH_2-N$ (CH_3) -、 $-CH=CH-CH_2-N$ (CH_3) -、-C 低黄原子から選ばれる $1 \sim 2$ 個のヘテロ原子を含む $C2 \sim 6$ の直鎖状または分枝状アルケニレン基が挙げられる。ただし、隣接する-O-基と結合するのはアルキレン基中の炭素原子である。

[0054]

本明細書中、窒素原子、酸素原子、および硫黄原子から選ばれる $0\sim2$ 個のヘテロ原子を含む $C2\sim6$ アルキニレン基としては、エチニレン、1-または2-プロピニレン、1-または2-プロピニレン、 $2\sim6$ の直鎖状または分枝状アルキニレン基、またはエチニレン、 $2\sim6$ の正鎖状または $2\sim6$ ので変素原子(該窒素原子の残る結合手は、水素原子、 $2\sim6$ の下ル本、 $2\sim6$ の形式ニル本(例えば、メトキシカルボニル、 $2\sim6$ の形式ニル本(例えば、メトキシカルボニル、 $2\sim6$ の形式にから選ばれる $2\sim6$ のの人で回原子に置き換わっている $2\sim6$ のルキニレン基、例えば、 $2\sim6$ の人で回原子に置き換わっている $2\sim6$ の一、 $2\sim6$ の人で一の一、 $2\sim6$ の一、 $2\sim6$ 0の人で一の一、 $2\sim6$ 0の人で一の一、 $2\sim6$ 0の人で一の一、 $2\sim6$ 0の人で一の一、 $2\sim6$ 0の直鎖状または分枝状アルキニレン基が挙げられる。ただし、隣接する $2\sim6$ 0のはアルキレン基中の炭素原子である。

[0055]

本明細書中、酸化された $C1\sim6$ アルキル基としては、 $1\sim3$ 個の水酸基および/または $1\sim3$ 個のオキソ基で置換された $C1\sim6$ アルキル基が挙げられる。ただし、複数の水酸基および/またはオキソ基が結合する炭素原子は、末端炭素原子に限られる。具体的には、例えば、ヒドロキシメチル、ホルミル、カルボキシ、2-ヒドロキシエチル、2-オキソエチル、カルボキシメチル、1-ヒドロキシエチル、アセチル、3-ヒドロキシプロピル、2-オキソプロピル、1-ヒドロキシー1-メチルエチル、1-ヒドロキシブチル、1-ヒドロキシブチル、1-セドロキシブチル、1-セドロキシブチル、1-1のピル、1-4のルボキシプロピル、1-4のルボキシプロピル、1-4のルボキシプロピル、1-4のルボキシプロピル、1-4のルボキシプロピル、1-4のルボキシー1-4のルボキシー1-4のルボキシー1-4のルボキシー1-4のルボキシー1-4のルボキシー1-4のルボキシー1-4のルボキシー1-4のルボキシー1-5のルボキン

[0056]

本明細書中、酸化されていてもよいC1~4アルキル基としては、1~3個の水酸基お よび/または1~3個のオキソ基で置換されていてもよいC1~4アルキル基が挙げられ る。ただし、複数の水酸基および/またはオキソ基が結合する炭素原子は、末端炭素原子 に限られる。具体的には、例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、 イソプチル、secーブチル、tertーブチルのCl~4の直鎖状または分枝状アルキル基、 ヒドロキシメチル、ホルミル、カルボキシ、2-ヒドロキシエチル、2-オキソエチル、 カルボキシメチル、1ーヒドロキシエチル、アセチル、3ーヒドロキシプロピル、3ーオ キソプロピル、2-カルボキシエチル、2-ヒドロキシプロピル、2-オキソプロピル、 1-ヒドロキシ-1-メチルエチル、4-ヒドロキシプチル、4-オキソプチル、3-カ ルボキシプロピル、3-ヒドロキシプチル、3-オキソプチル、3-ヒドロキシー2-メ チルプロピル、2ーメチルー3ーオキソプロピル、2ーカルボキシプロピル、2ーヒドロ キシー2-メチルプロピル、3-ヒドロキシー1-メチルプロピル、1-メチルー3-オ キソプロピル、2-カルボキシ-1-メチルエチル、2-ヒドロキシ-1-メチルプロピ ル、1-メチル-2-オキソプロピル、1-ヒドロキシ-1-メチルプロピル、1-ヒド ロキシメチルプロピル、1ーホルミルプロピル、1ーカルボキシプロピル、2ーヒドロキ シー1, 1ージメチルエチル、1, 1ージメチルー2ーオキソエチル、または1ーカルボ キシー1-メチルエチル基等が挙げられる。

[0057]

本明細書中、「保護されていてもよい水酸基」、および「保護されていてもよいアミノ 出証特2004-3085280 基」における保護基としては、例えば、置換基を有していてもよいアルキル基、置換基を 有していてもよい炭素環基、置換基を有していてもよい複素環基、アルキルスルホニル基 (例えば、メチルスルホニル、エチルスルホニル等のC1~4アルキルスルホニル基等) 芳香環スルホニル基 (例えば、フェニルスルホニル等のC6~10芳香環スルホニル基 等)、アシル基等が挙げられる。「置換基を有していてもよいアルキル基」のアルキル基 としては、例えば、メチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、n-ブチル、イソブ チル、secーブチル、tertーブチル、ペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル 、デシル、ウンデシル、ドデシル、トリデシル、テトラデシル、ペンタデシル、ヘキサデ シル、ヘプタデシル、オクタデシル、ノナデシル、イコシル基等の直鎖状または分岐状の C1~20アルキル基等が挙げられる。ここで「置換基を有していてもよいアルキル基」 の置換基としては、水酸基、アミノ基、カルボキシル基、ニトロ基、アジド基、モノーま たはジーC1~6アルキルアミノ基(例えば、メチルアミノ、エチルアミノ、プロピルア ミノ、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ等)、N-芳香環アミノ基(例えば、N-フェニ ルアミノ基等)、N-芳香環-N-アルキルアミノ基(例えば、N-フェニル-N-メチ ルアミノ基、N-フェニル-N-エチルアミノ基、N-フェニル-N-プロピルアミノ基 、N-フェニル-N-ブチルアミノ基、N-フェニル-N-ペンチルアミノ基、N-フェ ニルーN-ヘキシルアミノ基等)、C1~6アルコキシ基(例えば、メトキシ、エトキシ 、プロポキシ、イソプロポキシ、ヘキシルオキシ等)、C3~7シクロアルキルーC1~ 6アルコキシ基 (例えば、シクロヘキシルメチルオキシ基、シクロペンチルエチルオキシ 基等)、C3~7シクロアルキルオキシ基(例えば、シクロヘキシルオキシ基等)、C7 ~15アラルキルオキシ基(例えば、ベンジルオキシ、フェネチルオキシ、フェニルプロ ピルオキシ、ナフチルメチルオキシ、ナフチルエチルオキシ等)、フェノキシ基、С1~ 6アルコキシカルボニル基(例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、tert-プトキシカルボニル等)、C1~6アルキルカルボニルオキシ基(例えば、アセトキシ、 エチルカルボニルオキシ等)、C1~4アルキルチオ基(例えば、メチルチオ、エチルチ オ、プロピルチオ、ブチルチオ等)、ハロゲン原子(フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)、ア ルキルスルホニル基(例えば、メチルスルホニル、エチルスルホニル等のC1~4アルキ ルスルホニル基等)、芳香環スルホニル基(例えば、フェニルスルホニル等のС6~10 芳香環スルホニル基等)、アシル基(例えば、ホルミル、アセチル、プロパノイル、ピバ ロイル等のC1~6アルカノイル基、例えば、ベンゾイル等のC6~10芳香環カルボニ ル基等) 等が挙げられ、これらの任意の置換基は置換可能な位置に1ないし4個置換して いてもよい。「置換基を有していてもよい炭素環基」としての炭素環基としては、例えば 一部または全部が飽和されていてもよいC3~15の単環、二環または三環式芳香族性 炭素環等が挙げられる。一部または全部が飽和されていてもよいC3~15の単環、二環 または三環式芳香族性炭素環としては、例えば、シクロプロパン、シクロブタン、シクロ ペンタン、シクロヘキサン、シクロヘプタン、シクロオクタン、シクロノナン、シクロデ カン、シクロウンデカン、シクロドデカン、シクロトリドデカン、シクロテトラデカン、 シクロペンタデカン、シクロペンテン、シクロヘキセン、シクロヘプテン、シクロオクテ ン、シクロペンタジエン、シクロヘキサジエン、シクロヘプタジエン、シクロオクタジエ ン、ベンゼン、ペンタレン、パーヒドロペンタレン、アズレン、パーヒドロアズレン、イ ンデン、パーヒドロインデン、インダン、ナフタレン、ジヒドロナフタレン、テトラヒド ロナフタレン、パーヒドロナフタレン、ヘプタレン、パーヒドロヘプタレン、ビフェニレ ン、asーインダセン、sーインダセン、アセナフチレン、アセナフテン、フルオレン、 フェナレン、フェナントレン、アントラセン環等が挙げられる。また、一部または全部が 飽和されていてもよいC3~15の単環、二環または三環式芳香族性炭素環にはスピロ結 合した二環式炭素環、および架橋した二環式炭素環も含まれ、例えば、スピロ [4.4] ノナン、スピロ[4.5] デカン、スピロ[5.5] ウンデカン、ビシクロ[2.2.1] ヘプタン、ビシクロ [2.2.1] ヘプター2ーエン、ビシクロ [3.1.1] ヘプタ ン、ビシクロ[3.1.1] ヘプター2ーエン、ビシクロ[2.2.2] オクタン、ビシ クロ [2.2.2] オクター2-エン、アダマンタン、ノルアダマンタン環等が挙げられ る。ここで「置換基を有していてもよい炭素環基」としての置換基としては、C1~8ア ルキル基(例えば、メチル、エチル、nープロピル、イソプロピル、nープチル、イソブ チル、secーブチル、tertーブチル、ペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル基等)、 水酸基、アミノ基、カルボキシル基、ニトロ基、モノーまたはジーC1~6アルキルアミ ノ基(例えば、メチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、ジメチルアミノ、ジエチ ルアミノ等)、C1~6アルコキシ基 (例えば、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ヘキ シルオキシ等)、C1~6アルコキシカルボニル基(例えば、メトキシカルボニル、エト キシカルボニル、tertーブトキシカルボニル等)、C1~6アルキルカルボニルオキシ基 (例えば、アセトキシ、エチルカルボニルオキシ等)、C1~4アルキルチオ基(例えば 、メチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、プチルチオ等)、ハロゲン原子(フッ素、塩 素、臭素、ヨウ素)、トリハロメチル基(例えば、トリフルオロメチル等)等が挙げられ 、これらの任意の置換基は置換可能な位置に1ないし4個置換していてもよい。「置換基 を有していてもよい複素環基 | の複素環としては、例えば、酸素原子、窒素原子または硫 黄原子から選択される1ないし5個のヘテロ原子を含む、一部または全部飽和されていて もよい3~15員の単環、二環または三環式芳香族性複素環等が挙げられる。酸素原子、 窒素原子または硫黄原子から選択される1ないし5個のヘテロ原子を含む、一部または全 部飽和されていてもよい3~15員の単環、二環または三環式芳香族性複素環のうち、酸 素原子、窒素原子または硫黄原子から選択される1ないし5個のヘテロ原子を含む、3~ 15員の単環、二環または三環式芳香族性複素環としては、例えば、ピロール、イミダゾ ール、トリアゾール、テトラゾール、ピラゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピ リダジン、アゼピン、ジアゼピン、フラン、ピラン、オキセピン、チオフェン、チオピラ ン、チエピン、オキサゾール、イソオキサゾール、チアゾール、イソチアゾール、フラザ ン、オキサジアゾール、オキサジン、オキサジアジン、オキサゼピン、オキサジアゼピン 、チアジアゾール、チアジン、チアジアジン、チアゼピン、チアジアゼピン、インドール 、イソインドール、インドリジン、ベンゾフラン、イソベンゾフラン、ベンゾチオフェン 、イソベンゾチオフェン、ジチアナフタレン、インダゾール、キノリン、イソキノリン、 キノリジン、プリン、フタラジン、プテリジン、ナフチリジン、キノキサリン、キナゾリ ン、シンノリン、ベンゾオキサゾール、ベンゾチアゾール、ベンゾイミダゾール、クロメ ン、ベンゾオキセピン、ベンゾオキサゼピン、ベンゾオキサジアゼピン、ベンゾチエピン 、ベンゾチアゼピン、ベンゾチアジアゼピン、ベンゾアゼピン、ベンゾジアゼピン、ベン ゾフラザン、ベンゾチアジアゾール、ベンゾトリアゾール、カルバゾール、β-カルボリ ン、アクリジン、フェナジン、ジベンゾフラン、キサンテン、ジベンゾチオフェン、フェ ノチアジン、フェノキサジン、フェノキサチイン、チアンスレン、フェナントリジン、フ ェナントロリン、ペリミジン環等が挙げられる。酸素原子、窒素原子または硫黄原子から 選択される1ないし5個のヘテロ原子を含む、一部または全部飽和されていてもよい3~ 15員の単環、二環または三環式芳香族性複素環のうち、酸素原子、窒素原子または硫黄 原子から選択される1ないし5個のヘテロ原子を含む、一部または全部飽和された3~1 5 員の単環、二環または三環式複素環としては、アジリジン、アゼチジン、ピロリン、ピ ロリジン、イミダゾリン、イミダゾリジン、トリアゾリン、トリアゾリジン、テトラゾリ ン、テトラゾリジン、ピラゾリン、ピラゾリジン、ジヒドロピリジン、テトラヒドロピリ ジン、ピペリジン、ジヒドロピラジン、テトラヒドロピラジン、ピペラジン、ジヒドロピ リミジン、テトラヒドロピリミジン、パーヒドロピリミジン、ジヒドロピリダジン、テト ラヒドロピリダジン、パーヒドロピリダジン、ジヒドロアゼピン、テトラヒドロアゼピン 、パーヒドロアゼピン、ジヒドロジアゼピン、テトラヒドロジアゼピン、パーヒドロジア ゼピン、オキシラン、オキセタン、ジヒドロフラン、テトラヒドロフラン、ジヒドロピラ ン、テトラヒドロピラン、ジヒドロオキセピン、テトラヒドロオキセピン、パーヒドロオ キセピン、チイラン、チエタン、ジヒドロチオフェン、テトラヒドロチオフェン、ジヒド ロチオピラン、テトラヒドロチオピラン、ジヒドロチエピン、テトラヒドロチエピン、パ ーヒドロチエピン、ジヒドロオキサゾール、テトラヒドロオキサゾール(オキサゾリジン)、ジヒドロイソオキサゾール、テトラヒドロイソオキサゾール(イソオキサゾリジン)

、ジヒドロチアゾール、テトラヒドロチアゾール(チアゾリジン)、ジヒドロイソチアゾ ール、テトラヒドロイソチアゾール(イソチアゾリジン)、ジヒドロフラザン、テトラヒ ドロフラザン、ジヒドロオキサジアゾール、テトラヒドロオキサジアゾール(オキサジア ゾリジン)、ジヒドロオキサジン、テトラヒドロオキサジン、ジヒドロオキサジアジン、 テトラヒドロオキサジアジン、ジヒドロオキサゼピン、テトラヒドロオキサゼピン、パー ヒドロオキサゼピン、ジヒドロオキサジアゼピン、テトラヒドロオキサジアゼピン、パー ヒドロオキサジアゼピン、ジヒドロチアジアゾール、テトラヒドロチアジアゾール(チア ジアゾリジン)、ジヒドロチアジン、テトラヒドロチアジン、ジヒドロチアジアジン、テ トラヒドロチアジアジン、ジヒドロチアゼピン、テトラヒドロチアゼピン、パーヒドロチ アゼピン、ジヒドロチアジアゼピン、テトラヒドロチアジアゼピン、パーヒドロチアジア ゼピン、モルホリン、チオモルホリン、オキサチアン、インドリン、イソインドリン、ジ ヒドロベンゾフラン、パーヒドロベンゾフラン、ジヒドロイソベンゾフラン、パーヒドロ イソベンゾフラン、ジヒドロベンゾチオフェン、パーヒドロベンゾチオフェン、ジヒドロ イソベンゾチオフェン、パーヒドロイソベンゾチオフェン、ジヒドロインダゾール、パー ヒドロインダゾール、ジヒドロキノリン、テトラヒドロキノリン、パーヒドロキノリン、 ジヒドロイソキノリン、テトラヒドロイソキノリン、パーヒドロイソキノリン、ジヒドロ フタラジン、テトラヒドロフタラジン、パーヒドロフタラジン、ジヒドロナフチリジン、 テトラヒドロナフチリジン、パーヒドロナフチリジン、ジヒドロキノキサリン、テトラヒ ドロキノキサリン、パーヒドロキノキサリン、ジヒドロキナゾリン、テトラヒドロキナゾ リン、パーヒドロキナゾリン、ジヒドロシンノリン、テトラヒドロシンノリン、パーヒド ロシンノリン、ベンゾオキサチアン、ジヒドロベンゾオキサジン、ジヒドロベンゾチアジ ン、ピラジノモルホリン、ジヒドロベンブオキサゾール、パーヒドロベンブオキサゾール 、ジヒドロベンゾチアゾール、パーヒドロベンゾチアゾール、ジヒドロベンゾイミダゾー ル、パーヒドロベンゾイミダゾール、ジヒドロベンゾアゼピン、テトラヒドロベンゾアゼ ピン、ジヒドロベンゾジアゼピン、テトラヒドロベンゾジアゼピン、ベンゾジオキセパン 、ジヒドロベンゾオキサゼピン、テトラヒドロベンゾオキサゼピン、ジヒドロカルバゾー ル、テトラヒドロカルバゾール、パーヒドロカルバゾール、ジヒドロアクリジン、テトラ ヒド

ロアクリジン、パーヒドロアクリジン、ジヒドロジベンゾフラン、ジヒドロジベンゾチオ フェン、テトラヒドロジベンゾフラン、テトラヒドロジベンゾチオフェン、パーヒドロジ ベンゾフラン、パーヒドロジベンゾチオフェン、ジオキソラン、ジオキサン、ジチオラン 、ジチアン、ジオキサインダン、ベンゾジオキサン、クロマン、ベンゾジチオラン、ベン ゾジチアン環等が挙げられる。ここで「置換基を有していてもよい複素環基」の置換基と しては、C1~8アルキル基(例えば、メチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、 nープチル、イソプチル、secープチル、tertーブチル、ペンチル、ヘキシル、ヘプチル 、オクチル基等)、水酸基、アミノ基、カルボキシル基、ニトロ基、モノーまたはジーC 1~6アルキルアミノ基(例えば、メチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、ジメ チルアミノ、ジエチルアミノ等)、C1~6アルコキシ基(例えば、メトキシ、エトキシ 、プロポキシ、ヘキシルオキシ等)、C1~6アルコキシカルボニル基(例えば、メトキ シカルボニル、エトキシカルボニル、tertープトキシカルボニル等)、C1~6アルキル カルボニルオキシ基(例えば、アセトキシ、エチルカルボニルオキシ等)、C1~4アル キルチオ基(例えば、メチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、プチルチオ等)、ハロゲ ン原子 (フッ素、塩素、臭素、ヨウ素) 等が挙げられ、これらの任意の置換基は置換可能 な位置に1ないし4個置換していてもよい。「アシル基」としては、(1)置換基を有して いてもよいアルキルカルボニル基、(2)置換基を有していてもよいアルケニルカルボニル 基、(3)置換基を有していてもよいアルキニルカルポニル基、(4)置換基を有していてもよ い炭素環カルボニル基、(5)置換基を有していてもよい複素環カルボニル基が挙げられ、 これらの任意の置換基は置換可能な位置に1ないし4個置換していてもよい。「置換基を 有していてもよいアルキルカルボニル基」における置換基を有していてもよいアルキルは 、前記「置換基を有していてもよいアルキル基」と同じ意味を表わす。「置換基を有して

いてもよいアルケニルカルボニル基」における置換基を有していてもよいアルケニル基としては、例えば、エテニル、プロペニル、プテニル、ペンテニル、ヘキセニル等の直鎖状または分岐状のC2~20アルケニル基等が挙げられる。ここでアルケニル基の置換基は、前記「置換基を有していてもよいアルキル基」における置換基と同じ意味を表わす。「置換基を有していてもよいアルキニルカルボニル基」における置換基を有していてもよいアルキニル、プロピニル、プチニル、ペンチニル、ヘキシニル等の直鎖状または分岐状のC2~20アルキニル基等が挙げられる。ここでアルキニル基の置換基は、前記「置換基を有していてもよいアルキル基」における置換基と同じ意味を表わす。「置換基を有していてもよい炭素環カルボニル基」における置換基を有していてもよい炭素環基は、前記「置換基を有していてもよい炭素環基」と同じ意味を表わす。複素環基は、前記「置換基を有していてもよい複素環基」と同じ意味を表わす。

[0058]

本明細書中、「置換されていてもよいフェニル基」の置換基としては、例えば、 $C1\sim 8$ アルキル基(例えば、メチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、n-ブチル、イソプチル、n-プチル、なったい、n-プチル、n-プロピル、n-プチル、イソプロピル、n-ブチル、イソプチル、n-プチル、n-プチル、n-プチル、n-プチル、n-プチル、n-プチル、n-プチル、n-プチル、n-プチル、n-プチル、n-プチル、n-プチル、n-プチル、n-プチル、n-プチル、n-プチル、n-プチル、n-プチル、n-プチルを等)、n- スチルを、n- ステルを、n- ステ

[0059]

本明細書中、「置換されていてもよいピリジル基」の置換基としては、例えば、C1~8アルキル基(例えば、メチル、エチル、nープロピル、イソプロピル、nーブチル、イソプチル、secーブチル、tertーブチル、ペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル基等)、水酸基、アミノ基、カルボキシル基、ニトロ基、モノーまたはジーC1~6アルキルアミノ基(例えば、メチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ等)、C1~6アルコキシ基(例えば、メトキシ、エトキシカルボニル、エトキシカルボニル、tertーブトキシカルボニル等)、C1~6アルキルカルボニルオキシ基(例えば、アセトキシ、エチルカルボニル等)、C1~6アルキルカルボニルオキシ基(例えば、アセトキシ、エチルカルボニルオキシ等)、C1~4アルキルチオ基(例えば、メチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、ブチルチオ等)、ハロゲン原子(フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)等が挙げられ、これらの任意の置換基は置換可能な位置に1ないし4個置換していてもよい。

[0060]

本明細書中、1つの炭素原子が1つの酸素原子、窒素原子または硫黄原子と置き換わってもよいC2~5アルキレン基としては、エチレン、プロピレン、イソプロピレン、プチレン、イソプチレン、ペンチレン基等のC2~5の直鎖状または分枝状アルキレン基、またはエチレン、プロピレン、イソプロピレン、ブチレン、イソプチレン、ペンチレン基中の1つの炭素原子が酸素原子、窒素原子、または硫黄原子に置き換わっているC2~5アルキレン基等が挙げられる。該窒素原子の残る結合手は、水素原子、C1~6アルキル基、C2~6アシル基、またはC1~6アルコキシカルボニル基(例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、tertープトキシカルボニル等)と結合する。該C2~5アルキレン基は、置換基で置換されていてもよい。ここで、置換基としては、例えば、C1~8アルキル基(例えば、メチル、エチル、nープロピル、イソプロピル、nープチル、イソプチル、secープチル、tertープチル、ペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル基等

)、水酸基、アミノ基、カルボキシル基、ニトロ基、モノーまたはジーC1~6アルキル アミノ基(例えば、メチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、ジメチルアミノ、ジ エチルアミノ等)、C1~6アルコキシ基(例えば、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、 ヘキシルオキシ等)、C1~6アルコキシカルボニル基(例えば、メトキシカルボニル、 エトキシカルボニル、tert-プトキシカルボニル等)、C1~6アルキルカルボニルオキ シ基 (例えば、アセトキシ、エチルカルポニルオキシ等) 、C1~4アルキルチオ基 (例 えば、メチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、プチルチオ等)、ハロゲン原子(フッ素 、塩素、臭素、ヨウ素)等が挙げられ、これらの任意の置換基は置換可能な位置に1ない し4個置換していてもよい。具体的には、例えば、一(СН2)2一、一(СН2)3一 -(CH₂)₃-,-O-(CH₂)₄-,-CH₂-O-CH₂-,-CH₂-O-(CH_2) $_2$ - $_1$ - CH_2 - O - (CH_2) $_3$ - $_1$ - (CH_2) $_2$ - O - (CH_2) $_2$ - $_1$ $-NH-CH_2-,-NH-(CH_2)_2-,-NH-(CH_2)_3-,-NH-(CH_2)_3$ $_{2}$) $_{4}$ - $_{5}$ - $_{5}$ - $_{6}$ H $_{2}$ - $_{5}$ - $_{5}$ - $_{6}$ H $_{2}$ - $_{5}$ - $_{6}$ - $_{6}$ H $_{2}$ - $_{5}$ - $_{6}$ - $_{6}$ H $_{2}$ - $_{5}$ - $_{6}$ - $_{7}$ - $_$ $H-(CH_2)_3-,-(CH_2)_2-NH-(CH_2)_2-,-N(CH_3)-CH_2$ -, -N (CH₃) - (CH₂) ₂ -, -N (CH₃) - (CH₂) ₃ -, -N (CH₃) - (CH₂)₄ - , -CH₂ - N (CH₃) - CH₂ - , -CH₂ - N (CH₃) - (CH_2) 2 - CH_2 - $N(CH_3)$ - (CH_2) 3 - CH_2 - $N(CH_3)$) $- (CH_2)_2 - - S - CH_2 - - S - (CH_2)_2 - - S - (CH_2)_3 - -$ $-S-(CH_2)_4-,-CH_2-S-CH_2-,-CH_2-S-(CH_2)_2-,-C$ H₂-S-(CH₂)₃-、-(CH₂)₂-S-(CH₂)₂-基等が挙げられる。

[0061]

本明細書中、1つの炭素原子が1つの酸素原子、窒素原子または硫黄原子と置き換わっ てもよいC2~5アルケニレン基としては、ビニレン、プロペニレン、イソプロペニレン 、プテニレン、イソプテニレン、ペンテニレン基等のC2~5の直鎖状または分枝状アル ケニレン基、またはビニレン、プロペニレン、イソプロペニレン、プテニレン、イソブテ ニレン、ペンテニレン基中の1つの炭素原子が酸素原子、窒素原子、または硫黄原子に置 き換わっているC2~5アルケニレン基等が挙げられる。該窒素原子の残る結合手は、水 素原子、C1~6アルキル基、C2~6アシル基、またはC1~6アルコキシカルボニル 基(例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、tert-プトキシカルボニル等) と結合する。該C2~5アルケニレン基は、置換基で置換されていてもよい。ここで、置 換基としては、例えば、C1~8アルキル基(例えば、メチル、エチル、n-プロピル、 イソプロピル、nーブチル、イソブチル、secープチル、tertープチル、ペンチル、ヘキ シル、ヘプチル、オクチル基等)、水酸基、アミノ基、カルボキシル基、ニトロ基、モノ ーまたはジーC1~6アルキルアミノ基(例えば、メチルアミノ、エチルアミノ、プロピ ルアミノ、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ等)、C1~6アルコキシ基(例えば、メト キシ、エトキシ、プロポキシ、ヘキシルオキシ等)、C1~6アルコキシカルボニル基(例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、tertープトキシカルボニル等)、C 1~6アルキルカルボニルオキシ基(例えば、アセトキシ、エチルカルボニルオキシ等) 、C1~4アルキルチオ基(例えば、メチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、プチルチ オ等)、ハロゲン原子(フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)等が挙げられ、これらの任意の置 換基は置換可能な位置に1ないし4個置換していてもよい。具体的には、例えば、- C H =CH-CH=CH-, -CH=CH-CH=N-, -CH=CH-NH-, -CH=CH-NH-H-S-、-CH=CH-O-、-N=CH-NH-基等が挙げられる。

[0062]

本明細書中、「置換されていてもよいC1~6アルキリデン基」におけるC1~6アルキリデン基としては、例えば、メチリデン、エチリデン、プロピリデン、プチリデン、ペンチリデン、ヘキシリデン基等が挙げられる。ここで「置換されていてもよいC1~6アルキリデン基」の置換基としては、水酸基、アミノ基、カルボキシル基、ニトロ基、アジド基、モノーまたはジーC1~6アルキルアミノ基(例えば、メチルアミノ、エチルアミ



ノ、プロピルアミノ、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ等)、N-芳香環アミノ基(例え ば、N-フェニルアミノ基等)、N-芳香環-N-アルキルアミノ基(例えば、N-フェ ニルーNーメチルアミノ基、NーフェニルーNーエチルアミノ基、NーフェニルーNープ ロピルアミノ基、N-フェニル-N-ブチルアミノ基、N-フェニル-N-ペンチルアミ ノ基、N-フェニル-N-ヘキシルアミノ基等)、C1~6アルコキシ基(例えば、メト キシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ヘキシルオキシ等)、C3~7シクロア ルキルーC1~6アルコキシ基(例えば、シクロヘキシルメチルオキシ基、シクロペンチ ルエチルオキシ基等)、C3~7シクロアルキルオキシ基(例えば、シクロヘキシルオキ シ基等)、C7~15アラルキルオキシ基(例えば、ベンジルオキシ、フェネチルオキシ 、フェニルプロピルオキシ、ナフチルメチルオキシ、ナフチルエチルオキシ等)、フェノ キシ基、C1~6アルコキシカルボニル基(例えば、メトキシカルボニル、エトキシカル ボニル、tert-ブトキシカルボニル等)、C1~6アルキルカルボニルオキシ基(例えば アセトキシ、エチルカルボニルオキシ等)、C1~4アルキルチオ基(例えば、メチル チオ、エチルチオ、プロピルチオ、プチルチオ等)、ハロゲン原子(フッ素、塩素、臭素 、ヨウ素)、アルキルスルホニル基(例えば、メチルスルホニル、エチルスルホニル等の C1~4アルキルスルホニル基等)、芳香環スルホニル基(例えば、フェニルスルホニル 等のC6~10芳香環スルホニル基等)、アシル基(例えば、ホルミル、アセチル、プロ パノイル、ピバロイル等のC1~6アルカノイル基、例えば、ベンゾイル等のC6~10 芳香環カルボニル基等)等が挙げられ、これらの任意の置換基は置換可能な位置に1ない し4個置換していてもよい。

[0063]

本明細書中、C5~12の単環もしくは二環の炭素環としては、C5~12の単環もしくは二環の炭素環アリール、その一部または全部が飽和されている炭素環、例えば、シクロペンタン、シクロペキサン、シクロペプタン、シクロペンテン、シクロペキセン、シクロペプテン、シクロペンタジエン、シクロペキサジエン、シクロペプタジエン、ベンゼン、ペンタレン、パーヒドロペンタレン、アズレン、パーヒドロアズレン、インデン、パーヒドロインデン、インダン、ナフタレン、ジヒドロナフタレン、テトラヒドロナフタレン、パーヒドロナフタレンが挙げられる。

[0064]

本明細書中、5~12員の単環もしくは二環の複素環としては、1~4個の窒素原子、 1~2個の酸素原子および/または1~2個の硫黄原子から選択されるヘテロ原子を含む 5~12員の単環もしくは二環の複素環アリール、その一部または全部が飽和されている 複素環が挙げられる。例えば、ピロール、イミダゾール、トリアゾール、テトラゾール、 ピラゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、アゼピン、ジアゼピン、フ ラン、ピラン、オキセピン、チオフェン、チオピラン、チエピン、オキサゾール、イソオ キサゾール、チアゾール、イソチアゾール、オキサジン、チアジン、インドール、イソイ ンドール、ベンゾフラン、イソベンゾフラン、ベンゾチオフェン、イソベンゾチオフェン 、ジチアナフタレン、インダゾール、キノリン、イソキノリン、キノリジン、フタラジン **、ナフチリジン、キノキサリン、キナゾリン、シンノリン、ベンゾオキサゾール、ベンゾ** チアゾール、ベンゾイミダゾール、クロメン、ベンゾオキセピン、ベンゾオキサゼピン、 ベンゾチエピン、ベンゾチアゼピン、ベンゾアゼピン、ベンゾジアゼピン、ピロリン、ピ ロリジン、イミダゾリン、イミダゾリジン、トリアゾリン、トリアゾリジン、ピラゾリン 、ピラゾリジン、ジヒドロピリジン、テトラヒドロピリジン、ピペリジン、ジヒドロピラ ジン、テトラヒドロピラジン、ピペラジン、ジヒドロピリミジン、テトラヒドロピリミジ ン、パーヒドロピリミジン、ジヒドロピリダジン、テトラヒドロピリダジン、パーヒドロ ピリダジン、ジヒドロアゼピン、テトラヒドロアゼピン、パーヒドロアゼピン、ジヒドロ ジアゼピン、テトラヒドロジアゼピン、パーヒドロジアゼピン、ジヒドロフラン、テトラ ヒドロフラン、ジヒドロピラン、テトラヒドロピラン、ジヒドロオキセピン、テトラヒド ロオキセピン、パーヒドロオキセピン、ジヒドロチオフェン、テトラヒドロチオフェン、 ジヒドロチオピラン、テトラヒドロチオピラン、ジヒドロチエピン、テトラヒドロチエピ

ン、パーヒドロチエピン、ジヒドロオキサゾール、テトラヒドロオキサゾール(オキサゾ リジン)、ジヒドロイソオキサゾール、テトラヒドロイソオキサゾール(イソオキサゾリ ジン)、ジヒドロチアゾール、テトラヒドロチアゾール(チアゾリジン)、ジヒドロイソ チアゾール、テトラヒドロイソチアゾール(イソチアゾリジン)、ジヒドロオキサジン、 テトラヒドロオキサジン、ジヒドロオキサゼピン、テトラヒドロオキサゼピン、パーヒド ロオキサゼピン、ジヒドロチアジン、テトラヒドロチアジン、ジヒドロチアゼピン、テト ラヒドロチアゼピン、パーヒドロチアゼピン、モルホリン、チオモルホリン、オキサチア ン、ジオキソラン、ジオキサン、インドリン、イソインドリン、ジヒドロベンゾフラン、 パーヒドロベンゾフラン、ジヒドロイソベンゾフラン、パーヒドロイソベンゾフラン、ジ ヒドロベンゾチオフェン、パーヒドロベンゾチオフェン、ジヒドロイソベンゾチオフェン 、パーヒドロイソベンゾチオフェン、ジヒドロインダゾール、パーヒドロインダゾール、 ジヒドロキノリン、テトラヒドロキノリン、パーヒドロキノリン、ジヒドロイソキノリン 、テトラヒドロイソキノリン、パーヒドロイソキノリン、ジヒドロフタラジン、テトラヒ ドロフタラジン、パーヒドロフタラジン、ジヒドロナフチリジン、テトラヒドロナフチリ ジン、パーヒドロナフチリジン、ジヒドロキノキサリン、テトラヒドロキノキサリン、パ ーヒドロキノキサリン、ジヒドロキナゾリン、テトラヒドロキナゾリン、パーヒドロキナ ゾリン、ジヒドロシンノリン、テトラヒドロシンノリン、パーヒドロシンノリン、ベンゾ オキサチアン、ジヒドロベンゾオキサジン、ジヒドロベンゾチアジン、ジヒドロベンゾオ キサゾール、パーヒドロベンゾオキサゾール、ジヒドロベンゾチアゾール、パーヒドロベ ンゾチアゾール、ジヒドロベンゾイミダゾール、パーヒドロベンゾイミダゾール、ジヒド ロベンゾアゼピン、テトラヒドロベンゾアゼピン、ジヒドロベンゾジアゼピン、テトラヒ ドロベンゾジアゼピン、ベンゾジオキセパン、ジヒドロベンゾオキサゼピン、テトラヒド ロベンゾオキサゼピンが挙げられる。

[0065]

本明細書中、C5~6の飽和炭素環としては、シクロペンタンおよびシクロヘキサン環が挙げられる。

[0066]

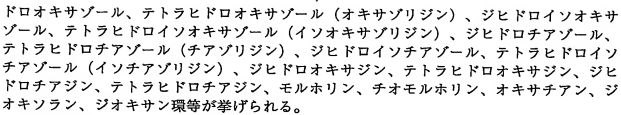
本明細魯中、 $1 \sim 2$ 個の窒素原子、 $1 \sim 2$ 個の酸素原子および/または1 個の硫黄原子を含む $5 \sim 6$ 員の飽和複素環としては、例えば、ピロリジン、イミダゾリジン、ピラゾリジン、ピペリジン、ピペラジン、パーヒドロピリミジン、パーヒドロピリダジン、テトラヒドロフラン、テトラヒドロピラン、テトラヒドロチオフェン、テトラヒドロチオピラン、テトラヒドロオキサゾール(オキサゾリジン)、テトラヒドロイソオキサゾール(イソオキサゾリジン)、テトラヒドロチアゾール(イアブリジン)、テトラヒドロイアブール(イソチアブリジン)、テトラヒドロオキサジン、テトラヒドロチアジン、モルホリン、チオモルホリン、オキサチアン、ジオキソラン、ジオキサン環等が挙げられる。

[0067]

本明細書中、C5~6の炭素環としては、シクロペンタン、シクロヘキサン、シクロペンテン、シクロヘキセン、シクロペンタジエン、シクロヘキサジエン、ベンゼン環等が挙げられる。

[0068]

本明細書中、1~2個の窒素原子、1~2個の酸素原子および/または1個の硫黄原子を含む5~6員の複素環としては、例えば、ピロール、イミダゾール、ピラゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、フラン、ピラン、チオフェン、チオピラン、オキサゾール、イソオキサゾール、チアゾール、イソチアゾール、オキサジン、チアジン、ピロリン、ピロリジン、イミダゾリン、イミダゾリジン、ピラゾリン、ピラゾリン、ピラゾリジン、ジヒドロピリジン、テトラヒドロピリジン、デトラヒドロピリジン、パーヒドロピリミジン、パーヒドロピリミジン、ジヒドロピリダジン、ジヒドロピリダジン、ジヒドロピリグジン、ジヒドロピリグジン、ジヒドロピリグジン、ジヒドロテン、ジヒドロピラン、デトラヒドロピラン、ジヒドロチオピラン、ジヒドロチオピラン、ジヒドロチオピラン、ジヒドロチオピラン、ジヒドロチオピラン、ジヒドロチオピラン、ジヒドロチオピラン、ジヒドロチオピラン、ジヒドロチオピラン、ジヒドロチオピラン、ジヒドロチオピラン、ジヒドロチオピラン、デトラヒドロチオピラン、ジヒ



[0069]

本明細書中、置換されていてもよいフェニル基の置換基は、置換されていてもよいアル キル基における置換基と同じ意味を表す。

[0070]

本明細書中、酸化されていてもよい硫黄原子とは、スルホン、スルホキシド、またはスルフィドが挙げられる。

[0071]

本発明においては、特に指示しない限り異性体はこれをすべて包含する。例えば、アルキル基、アルケニル基、アルキニル基、アルコキシ基、アルキルチオ基、アルキレン基、アルケニレン基、アルキニレン基には直鎖のものおよび分枝鎖のものが含まれる。さらに、二重結合、環、縮合環における異性体(E、 Z、 シス、トランス体)、不斉炭素の存在等による異性体(R、 S 体、 α 、 β 配置、エナンチオマー、ジアステレオマー)、旋光性を有する光学活性体(D、 L、 d、 1 体)、互変異性体、クロマトグラフ分離による極性体(高極性体、低極性体)、平衡化合物、回転異性体、これらの任意の割合の混合物、ラセミ混合物は、すべて本発明に含まれる。

[0072]

本発明においては、特に断わらない限り、当業者にとって明らかなように記号

[0073]

【化17】

IIII.

[0074]

は紙面の向こう側(すなわちα-配置)に結合していることを表し、

[0075]

【化18】

[0076]

は紙面の手前側(すなわちβー配置)に結合していることを表し、

[0077]

【化19】

1

[0078]

は α 一配置、 β 一配置またはそれらの混合物であることを表し、

[0079]

【化20】

[0080]

は、 α 一配置と β 一配置の混合物であることを表す。

[0081]

一般式(I)で示される化合物は、公知の方法で塩に変換される。塩としては薬学的に 許容される塩が好ましい。



塩としては、アルカリ金属塩、アルカリ土類金属塩、アンモニウム塩、アミン塩、酸付加塩等が挙げられる。

[0083]

塩は、水溶性のものが好ましい。適当な塩としては、アルカリ金属(カリウム、ナトリウム等)の塩、アルカリ土類金属(カルシウム、マグネシウム等)の塩、アンモニウム塩、薬学的に許容される有機アミン(テトラメチルアンモニウム、トリエチルアミン、メチルアミン、ジメチルアミン、シクロペンチルアミン、ベンジルアミン、フェネチルアミン、ピペリジン、モノエタノールアミン、ジエタノールアミン、トリス(ヒドロキシメチル)アミノメタン、リジン、アルギニン、NーメチルーDーグルカミン等)の塩が挙げられる。

[0084]

酸付加塩は水溶性であることが好ましい。適当な酸付加塩としては、例えば塩酸塩、臭化水素酸塩、ヨウ化水素酸塩、硫酸塩、リン酸塩、硝酸塩のような無機酸塩、または酢酸塩、乳酸塩、酒石酸塩、安息香酸塩、クエン酸塩、メタンスルホン酸塩、エタンスルホン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、トルエンスルホン酸塩、イセチオン酸塩、グルクロン酸塩、グルコン酸塩のような有機酸塩が挙げられる。

[0085]

一般式(I)で示される化合物およびそれらの塩は、溶媒和物に変換することもできる

[0086]

溶媒和物は非毒性かつ水溶性であることが好ましい。適当な溶媒和物としては、例えば水、アルコール系の溶媒(例えば、エタノール等)のような溶媒和物が挙げられる。

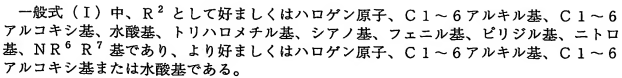
[0087]

一般式(I)で示される化合物のプロドラッグは、生体内において酵素や胃酸等による 反応により一般式 (I) で示される化合物に変換する化合物をいう。一般式 (I) で示さ れる化合物のプロドラッグとしては、一般式(I)で示される化合物がアミノ基を有する 場合、該アミノ基がアシル化、アルキル化、リン酸化された化合物(例、一般式(Ⅰ)で 示される化合物のアミノ基がエイコサノイル化、アラニル化、ペンチルアミノカルボニル 化、(5-メチルー2-オキソー1,3-ジオキソレン-4-イル)メトキシカルボニル 化、テトラヒドロフラニル化、ピロリジルメチル化、ピバロイルオキシメチル化、アセト キシメチル化、tert-ブチル化された化合物など);一般式(Ⅰ)で示される化合物 が水酸基を有する場合、該水酸基がアシル化、アルキル化、リン酸化、ホウ酸化された化 合物(例、一般式(I)で示される化合物の水酸基がアセチル化、パルミトイル化、プロ パノイル化、ピバロイル化、サクシニル化、フマリル化、アラニル化、ジメチルアミノメ チルカルボニル化された化合物など);一般式(I)で示される化合物がカルボキシ基を 有する場合、該カルボキシ基がエステル化、アミド化された化合物(例、一般式(Ⅰ)で 示される化合物のカルボキシ基がエチルエステル化、イソプロピルエステル化、フェニル エステル化、カルボキシメチルエステル化、ジメチルアミノメチルエステル化、ピバロイ ルオキシメチルエステル化、エトキシカルボニルオキシエチルエステル化、フタリジルエ ステル化、(5-メチルー2-オキソー1,3-ジオキソレンー4-イル)メチルエステ ル化、シクロヘキシルオキシカルボニルエチルエステル化、メチルアミド化された化合物 など) ;一般式(I) で示される化合物がカルボキシ基を有する場合、該カルボキシ基が ヒドロキシメチル基と置き換わった化合物;等が挙げられる。これらの化合物は自体公知 の方法によって製造することができる。また、一般式(I)で示される化合物のプロドラ ッグは水和物および非水和物のいずれであってもよい。

[0088]

一般式 (I) 中、 R^1 として好ましくは水素原子、 $C1\sim4$ アルキル基またはベンジルであり、より好ましくは水素原子または $C1\sim4$ アルキル基である。

[0089]



[0090]

一般式(I)中、 R^3 として好ましくはハロゲン原子、 $C1\sim6$ アルキル基、 $C1\sim6$ アルコキシ基、水酸基、トリハロメチル基またはシアノ基であり、より好ましくはハロゲン原子、 $C1\sim6$ アルキル基、 $C1\sim6$ アルコキシ基またはトリハロメチル基である。

[0091]

一般式(I)中、R⁸ として好ましくはC1~4アルキル基またはフェニル基である。 【0092】

一般式(I)中、 R^4 として好ましくは水素原子、 $C1\sim4$ アルキル基またはベンジルであり、より好ましくは水素原子または $C1\sim4$ アルキル基である。

[0093]

一般式(I)中、 R^5 として好ましくは $C1\sim6$ アルキル基、 $C1\sim10$ アルコキシ基、 $C1\sim10$ アルコキシ基、カロゲン原子、水酸基、トリハロメチル基、フェニル基、またはシアノ基であり、より好ましくは $C1\sim6$ アルキル基、 $C1\sim10$ アルコキシ基、またはハロゲン原子である。

[0094]

一般式(I)中、 R^{12} として好ましくは、 $C1\sim4$ アルキル基、ハロゲン原子、保護されていてもよい水酸基、または水素原子であり、より好ましくは $C1\sim4$ アルキル基または水素原子である。

[0095]

一般式(I)中、 R^{1} として好ましくは、 $C1\sim4$ アルキル基、ハロゲン原子、保護されていてもよい水酸基、または水素原子であり、より好ましくは $C1\sim4$ アルキル基または水素原子である。

[0096]

[0097]

一般式(I)中、

[0098]

【化21】



[0099]

として好ましい環は、C5~6の単環炭素環、または1~2個の窒素原子、1~2個の酸素原子および/または1個の硫黄原子を含む5~6員の単環複素環である。具体的に好ましい環としては、シクロペンタン、シクロヘキサン、ベンゼン、ピロール、イミダゾール、ピラゾール、ピリジン、ピリミジン、ピリダジン、フラン、ピラン、チオフェン、チオピラン、オキサゾール、イソオキサゾール、チアゾール、イソチアゾール、ピロリジン、イミダゾリジン、ピペリジン、ピペラジン環であり、ベンゼン、またはピリジン環がより好ましい。特に好ましくはC5~6の単環炭素環であり、具体的には

[0100]

[0101]

で表わされるベンゼン環である。

[0102]

一般式(I)中、

[0103]

【化23】

[0104]

として好ましくは、

[0105]

【化24】

[0106]

(基中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。) であり、より好ましくは、

[0107]

【化25】

[0108]

(基中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)である。

[0109]

ー般式(I)中、Gとして好ましくは、(1)窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれる $0\sim2$ 個のヘテロ原子を含むC1 ~6 アルキレン基、(2)C2 ~6 アルケニレン基、または(3)C2 ~6 アルキニレン基であり、より好ましくは(1)窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれる $0\sim2$ 個のヘテロ原子を含むC1 ~6 アルキレン基、(2)C2 ~4 アルケニレン基、または(3)C2 ~4 アルキニレン基であり、特に好ましくは(1)C1 ~4 アルキレン基、(2)C2 ~4 アルケニレン基、または(3)C2 ~4 アルキニレン基である

【0110】 一般式(I)中、 【0111】 【化26】

 $\left(\left. \mathbf{1} \right. \right)$

[0112]

として好ましい環は、式

[0113]

【化27】

- $\begin{pmatrix} A & B \\ C & B \end{pmatrix}$

[0114]

(式中、

[0115]

【化28】

Ac

[0116]

は、 $C5\sim6$ の飽和炭素環、または $1\sim2$ 個の窒素原子、 $1\sim2$ 個の酸素原子および/または1個の硫黄原子を含む $5\sim6$ 員の飽和複素環を表わし、

[0117]

【化29】

C B

[0118]

は、 $C5\sim6$ の炭素環、または $1\sim2$ 個の窒素原子、 $1\sim2$ 個の酸素原子および/または 1 個の硫黄原子を含む $5\sim6$ 員の複素環を表わす。)で表わされる環である。

[0119]

【化30】

Ac

[0120]

として好ましい環は、1~2個の窒素原子、1~2個の酸素原子および/または1個の硫 黄原子を含む5~6員の飽和複素環であり、より好ましくは1~2個の窒素原子および/ または1~2個の酸素原子を含む5~6員の飽和複素環である。例えば、モルホリン、ジ オキサン、オキサチアン、テトラヒドロフラン、ピロリジン、テトラヒドロオキサゾール (オキサゾリジン)、イミダゾリジン環が好ましく、特にモルホリン、テトラヒドロフラン、ピロリジン環が好ましい。

[0 1 2 1]

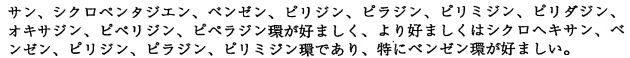
【化31】

C B

[0122]

として好ましい環は、C5~6の炭素環または1~2個の窒素原子および/または1~2個の酸素原子を含む5~6員の複素環であり、より好ましくはC5~6の炭素環または1~2個の窒素原子を含む5~6員の複素環である。例えば、シクロペンタン、シクロヘキ

出証特2004-3085280



[0123] [4k32]

(J)

[0124]

として好ましくは、ジヒドロベンゾオキサジン、ベンゾジオキサン、ベンゾオキサチアン、ジヒドロベンゾフランまたはインドリン環であり、より好ましくはジヒドロベンゾオキサジン、ジヒドロベンゾフラン、またはインドリン環であり、特にジヒドロベンゾオキサジンが好ましい。

[0125]

mとして好ましくは0、1または2である。

[0126]

nとして好ましくは2、3または4であり、より好ましくは2である。

[0127]

iとして好ましくは0または1~5の整数である。

[0128]

一般式(I)で示される化合物のうち、好ましい化合物としては、一般式(I-a)

[0129]

【化33】

[0130]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式 (I-b) 【0131】

$$\begin{bmatrix}
A & 3 & 4 \\
R^{12} & O \\
R^{13} & O \\
O & R^{1}
\end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix}
R^{12} & O \\
O & R^{1}
\end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix}
R^{2} & R^{3} & R^{4} \\
O & W \\
O & G
\end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix}
A & A & A & A \\
O & W \\
O & G
\end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix}
A & A & A \\
O & W \\
O & G
\end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix}
A & A & A \\
O & W \\
O & G
\end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix}
A & A & A \\
O & W \\
O & G
\end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix}
A & A & A \\
O & W \\
O & G
\end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix}
A & A & A \\
O & W \\
O & G
\end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix}
A & A & A \\
O & W \\
O & G
\end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix}
A & A & A \\
O & W \\
O & G
\end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix}
A & A & A \\
O & W \\
O & G
\end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix}
A & A & A \\
O & W \\
O & G
\end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix}
A & A & A \\
O & W \\
O & G
\end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix}
A & A & A \\
O & W \\
O & G
\end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix}
A & A & A \\
O & W \\
O & W \\
O & W
\end{bmatrix}$$

[0132]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、または一般式 (I-c)

【0133】 【化35】

$$R^{13}$$
 O
 R^{1}
 $(R^{2})_{m}$
 N
 R^{4}
 $(R^{3})_{n}$
 $(I-c)$
 $(I-c)$

[0134]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物が挙げられる。 【0135】

本発明の具体的な化合物としては、

(3-((2,5-i)x+n-4-(((2S)-4-x+n-3,4-i)x+n-2)H-1, 4-(1)酢酸、(3-((2,6-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ -2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニ ル) 酢酸、(3-((2,3-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒ ドロー2H-1、4-ベンプオキサジン-2-イル) メトキシ) ベンゾイル) アミノ) フ エニル) 酢酸、(3-((2,5-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロー2H-1.4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ **)-4-フルオロフェニル)酢酸、(3-((2,6-ジメチル-4-(((2S)-4** -メチルー3, 4-ジヒドロー2H-1, 4-ベンプオキサジンー2-イル) メトキシ)ベンゾイル) アミノ) ー4ーフルオロフェニル) 酢酸、 (3ー ((2, 3ージメチルー4 - (((2S) - 4 - メチルー 3, 4 - ジヒドロー 2 H - 1, 4 - ベンゾオキサジンー 2 ーイル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)ー4ーフルオロフェニル)酢酸、(4ークロロ -3-((2,5-3)+1)-4-(((2S)-4-3)+1)-3,4-3+1-2+1-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル)酢 酸、(4-クロロー3-((2,6-ジメチルー4-(((2S)-4-メチルー3.4 出証特2004-3085280 -ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミ ノ) フェニル) 酢酸、 (4-クロロー3-((2, 3-ジメチルー4-(((2S)-4 ーメチルー3,4-ジヒドロー2H-1,4-ベンゾオキサジン-2ーイル)メトキシ) ベンゾイル) アミノ) フェニル) 酢酸、(3-((2,5-ジメチル-4-(((2S) -4-メチル-3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル) メトキ シ)ベンゾイル)アミノ)ー4ーメチルフェニル)酢酸、(3ー((2,6ージメチルー) 2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-4-メチルフェニル)酢酸、(3-((2 3-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル) メトキシ) ベンゾイル) アミノ) -4-メチルフェニル) 酢 酸、(3-((2.5-ジメチルー4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロー 2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-5-メ チルフェニル) 酢酸、 (3- ((2, 6-ジメチル-4- (((2S)-4-メチル-3 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル) アミノ) -5-メチルフェニル) 酢酸、(3-((2,3-i)×チル-4-(((2S)-4-メチル-3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキ シ) ベンゾイル) アミノ) -5-メチルフェニル) 酢酸、(5-((2,5-ジメチルー 4-(((2S)-4-メチルー3, 4-ジヒドロー2H-1, 4-ベンゾオキサジンー2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-2-フルオロフェニル)酢酸、(5-((2, 6-iy+n-4-(((2S)-4-y+n-3, 4-i)y+n-2H-1, 4-iベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-2-フルオロフェニル) 酢酸、 (5-((2,3-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒド ロー2H-1、4ーベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-2 -フルオロフェニル) 酢酸、(2-クロロ-5-((2,5-ジメチル-4-((2S) -4-メチル-3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル) メト キシ) ベンゾイル) アミノ) フェニル) 酢酸、(2-クロロ-5-((2,6-ジメチル -4-(((2S)-4-メチル-3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン -2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル)酢酸、(2-クロロー5ー((ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル)酢酸、(5-((2.5-3)+1)-4-(((2S)-4-3)+1)-34-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-2-メチルフェニ ル) 酢酸、(5-((2,6-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒ ドロー2H-1.4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)ー 2-メチルフェニル) 酢酸、(5-((2,3-ジメチル-4-(((2S)-4-メチ ルー3, 4-ジヒドロー2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル) メトキシ) ペンゾ 2 – イル) メトキシ) ベンゾイル) アミノ) フェニル) – 2 – メチルプロパン酸、(4 – クロロ-3-((2-クロロ-4-(((2S)-4-メチル-3、4-ジヒドロ-2 H -1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル)(ジフルオロ) 酢酸、(4-クロロ-3-((2-クロロ-4-(((2S)-4-メチル - 3、4-ジヒドロ-2H-1、4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイ ν) アミノ) フェニル) (オキソ) 酢酸、 (4-クロロ-3-((5-クロロ-2-フルジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル)酢酸、(4-クロロー3-((2-フルオロ-5-メチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2 H-1, 4-ベンプオキサジン-2-イル) メトキシ) ベンプイル) アミノ) フェニル) 酢酸、(4-クロロ-3-((2,5-ジフルオロ-4-(((2S)-4-メチル-3 **, 4-ジヒドロー2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル) メトキシ) ベンゾイル)**

アミノ) フェニル) 酢酸、(4-2)ロロー3-((4-(2R)-2, 3-3)ビドロー 1, 4ーベンゾジオキシンー2ーイルメトキシ) -2, 6-ジメチルベンゾイル) アミノ) フェニル) 酢酸、(4-クロロー3-((4-((3R)-2, 3-ジヒドロー1-ベ ンゾフランー3ーイルメトキシ)-2,6-ジメチルベンゾイル)アミノ)フェニル)酢 酸、(4-クロロー3-((2,6-ジメチルー4-(((3R)-5-メチルー2,3 ージヒドロー1ーベンゾフランー3ーイル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル) 酢酸、(4-クロロ-3-((4-((2S)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾフランー (4-(1, 3-ベンゾジオキソール-2-イルメトキシ)-2, 6-ジメチルベンゾイ ν) アミノ) -4-クロロフェニル) 酢酸、 (3-((4-((2S)-4, 6-i)))チルー3, 4-ジヒドロー2H-1, 4-ベンゾオキサジンー2-イル) メトキシ) -2, 6-ジフルオロベンゾイル)アミノ)-4-フルオロフェニル)酢酸、(3-((2, 5-iジヒドロー2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)-2, 3-ジフルオ ロベンゾイル)アミノ)ー2ーフルオロフェニル)酢酸、(4ークロロー3ー((2,6 -ジクロロ-4-(((2S)-6-メトキシ-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル)酢酸 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル) $r \in \mathcal{I}$ フェニル) 酢酸、 $(2-\rho uu-5-((2, 3-i)\rho uu-4-(((2S)$ ーイル) メトキシ) ベンゾイル) アミノ) フェニル) 酢酸、 (3- ((4- (((2S) -7-クロロ-4-メチル-3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ) -2-フルオロー6-メチルベンゾイル) アミノ) -4-メチルフェニ ル) 酢酸、(3-((2-フルオロ-4-(((2S)-7-メトキシー4-メチル-3 , 4-ジヒドロー2H-1, 4-ベンゾオキサジンー2ーイル) メトキシ) ー5ーメチル ベンゾイル)アミノ)ー5ーメチルフェニル)酢酸、(5ー((2ーフルオロー3ーメチ ン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-2-メチルフェニル)酢酸、(3-((4-(((2S)-4, 6-ジメチル-3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキ サジンー2ーイル)メトキシ)ー5-フルオロー2ーメチルベンゾイル)アミノ)ー4ー フルオロフェニル)酢酸、(3-フルオロ-5-((3-フルオロ-4-(((2S)-6-7ルオロ-4-メチル-3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)-2-メチルベンゾイル)アミノ)フェニル)酢酸、(5-((2-ク DD-4-(((2S)-6-2DD-4-3+3), 4-3)ベンゾオキサジンー2ーイル) メトキシ) ー6ーメチルベンゾイル) アミノ) ー2ーフル オロフェニル) 酢酸、(4ークロロー3ー((2ークロロー4ー(((2S)ー6ーメト キシー4ーメチルー3, 4ージヒドロー2H-1, 4ーベンゾオキサジンー2ーイル)メ トキシ) -5-メチルベンゾイル) アミノ) フェニル) 酢酸、(3-クロロ-5-((2 ンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)-3-メチルベンゾイル)アミノ)フェニル)酢 酸、(2-クロロ-5-((5-クロロ-4-(((2S)-7-フルオロ-4-メチル チルベンゾイル)アミノ)フェニル)酢酸、(3-((3-クロロ-4-(((2S)-7-クロロー4ーメチルー3、4ージヒドロー2H-1、4ーベンゾオキサジンー2ーイ ル) メトキシ) -2-メチルベンゾイル) アミノ) -4-メチルフェニル) 酢酸、(3-((2-2)-6-7)-ジヒドロ-2H-1, 4ーペンゾオキサジン-2-イル) メトキシ) ベンゾイル) アミ

ノ) -5-メチルフェニル)酢酸、(5-((2-クロロー4-((2 S)-2, 3-ジヒドロ-1, 4-ベンゾジオキシン-2-イルメトキシ)-5-フルオロベンゾイル)アミノ)-2-メチルフェニル)酢酸、(3-((2-クロロ-3-フルオロ-4-(((2 S)-6-メチル-2, 3-ジヒドロ-1, 4-ベンゾジオキシン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-4-フルオロフェニル)酢酸、(3-((5-クロロ-2-フルオロ-4-(((2 S) -6-フルオロ-2, 3-ジヒドロ-1, 4-ベンゾジオキシン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-5-フルオロフェニル)酢酸、(5-((3-クロロ-4-(((2 S) -6-クロロ-2, 3-ジヒドロ-1, 4-ベンゾジオキシン-2-イル)メトキシ)-2-フルオロフェニル)酢酸、(4-クロロ-3-((4-((2 R) -6-メトキシ-2, 3-ジヒドロ-1, 4-ベンゾジオキシン-2-イル)メトキシ)-2, 6-ジメチルベンゾイル)アミノ)フェニル)酢酸、(3-クロロ-5-((2, 5-ジメチル-4-((2 R)

) -7-メチル-2, 3-ジヒドロ-1, 4-ベンゾジオキシン-2-イル) メトキシ) ベンゾイル) アミノ) フェニル) 酢酸、(2-クロロ-5-((4-(((2R)-7-フルオロー2, 3ージヒドロー1, 4ーベンゾジオキシンー2ーイル)メトキシ)ー2, 3-ジメチルベンゾイル) アミノ) フェニル) 酢酸、(3-((4-(((2R)-7-クロロ-2, 3-ジヒドロ-1, 4-ベンゾジオキシン<math>-2-イル) メトキシ) -2, 6- ジメチルベンゾイル) アミノ) - 4 - メチルフェニル) 酢酸、(3 - ((4 - (((2 (5-2, 5-3) シ) (5-3) ・ (5-3)キシ)-2,6-ジメチルベンゾイル)アミノ)-2-メチルフェニル)酢酸、(3-(-2-イル)メトキシ)-2,6-ジメチルベンゾイル)アミノ)-4-フルオロフェニ -フルオロフェニル) 酢酸、(5-((4-(((2R)-1-エチルー5-メチルー2, 3ージヒドロー1Hーインドールー2ーイル)メトキシ)-2, 3ージメチルベンゾイ (4-2) ル) アミノ) (4-2) アミノ) (4-2) でで、(4-2) になって、(4-2)-5-フルオロ-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾフラン-2-イル) メトキシ) <math>-2, 6 -ジメチルベンゾイル)アミノ)フェニル)酢酸、(3-クロロ-5-((4-((2 S) -5-クロロ-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾフラン-2-イル)メトキシ) -2, 5-ジメチルベンゾイル)アミノ)フェニル)酢酸、(2-クロロ-5-((2,3-ジ メチルー4-(((2S)-5-メチルー2, 3-ジヒドロー1-ベンゾフランー2ーイル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル)酢酸、(3-((4-((3S)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾフラン-3-イルメトキシ)-2,6-ジメチルベンゾイル) $r \in \mathcal{I}$ (3 - ((4 - ((2 R) - 2, 3 -))) 作酸、(3 - ((4 - ((2 R) - 2, 3 -))))1, 4-ベンゾジオキシン-2-イルメトキシ)-2, 6-ジメチルベンゾイル)アミノ)-4-フルオロフェニル) 酢酸、(3-((4-((2R)-2, 3-3))) では (3-((4-((2R)-2, 3-3))))4-ベンプジオキシン-2-イルメトキシ)-2,6-ジメチルベンブイル)アミノ)-5-フルオロフェニル)酢酸、(5-((4-((2R)-2.3-3))2)2)21、4-ペンプジオキシン-2-イルメトキシ)-2,6-ジメチルペンプイル)アミノ)-2-フルオロフェニル)酢酸、(3-クロロ-5-((4-((2R)-2, 3-ジヒドロ-1, 4-ベンゾジオキシン-2-イルメトキシ)-2, 6-ジメチルベンゾイル)アミノ) フェニル) 酢酸、 (2-クロロ-5- ((4- ((2R) -2, 3-ジヒドロ-1, 4 ーベンゾジオキシンー2ーイルメトキシ)ー2,6ージメチルベンゾイル)アミノ)フェ (3-((4-((2R)-2, 3-))) 作酸、(3-(4-((2R)-2, 3-))) になっている。 -2-イルメトキシ)-2,6-ジメチルベンプイル)アミノ)-4-メチルフェニル) 酢酸、(3-((4-((2R)-2,3-ジヒドロ-1,4-ペンプジオキシン-2-



イルメトキシ)-2,6-ジメチルベンゾイル)アミノ)-5-メチルフェニル)酢酸、 (5-((4-((2R)-2, 3-ジヒドロ-1, 4-ベンゾジオキシン-2-イルメ ((4-((2R)-2, 3-3))(7-1, 4-4))(7-1))-2,6-ジメチルベンゾイル)アミノ)フェニル)酢酸、2-(4-フルオロ-3-((2−メチル−4−(((2S)−4−メチル−3,4−ジヒドロ−2H−1,4−ベ ンゾオキサジンー2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル)ー2ーメチルプ ロパン酸、2-(4-フルオロ-3-((2-フルオロ-4-(((2S)-4-メチル-3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル) メトキシ) ベンゾイ)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-4-フルオロフェニル)-2-メチルプロパン酸、 $2-(4-7)\pi \pi -3-((4-((2S)-4-x+n-3, 4-3)))$ -1、4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル)ー 2-メチルプロパン酸、2-(3-((2,5-ジメチル-4-(((2S)-4-メチ ルー3, 4ージヒドロー2H-1, 4ーベンゾオキサジンー2ーイル) メトキシ) ベンゾ (4π) アミノ) (-4π) (4π) (4π) 6-ジメチルー4-(((2S)-4-メチルー3,4-ジヒドロー2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-4-フルオロフェニル)ー 2-メチルプロパン酸、2-(3-((2, 3-ジメチル-4-(((2S)-4-メチ ルー3, 4-ジヒドロー2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル) メトキシ) ベンゾ イル) アミノ) -4-フルオロフェニル) -2-メチルプロパン酸、2-(4-クロロー $3 - ((2, 3 - i) \times f) - 4 - (((2S) - 4 - i) \times f) - 3, 4 - i \times f$ 1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル)-2 ーメチルプロパン酸、2- (4 - クロロー3- ((2-メチルー4- (((2S)-4-メチルー3,4ージヒドロー2H-1,4ーベンゾオキサジンー2ーイル)メトキシ)ベ ンゾイル) アミノ) フェニル) -2-メチルプロパン酸、2-(4-クロロ-3-((2 -フルオロ-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル)-2-メチルプロパ ン酸、2- (4-クロロ-3- ((4- (((2S) -4-メチル-3, 4-ジヒドロー 2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル) メトキシ) ベンゾイル) アミノ) フェニル) - 2 - メチルプロパン酸、2 - (4 - クロロー3 - ((2, 5 - ジメチルー4 - (((2S) - 4 - メチル- 3, 4 - ジヒドロ- 2 H - 1, 4 - ベンゾオキサジン- 2 - イル) メトキシ) ベンゾイル) アミノ) フェニル) -2-メチルプロパン酸、2-(4-クロロ -3-((2,6-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1.4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル)ー 2-メチルプロパン酸、2-メチル-2-(4-メチル-3-((2-メチル-4-(() メトキシ) ベンゾイル) アミノ) フェニル) プロパン酸、2-(3-((2-フルオロ -4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾオキサジン- 2 - イル) メトキシ) ベンゾイル) アミノ) - 4 - メチルフェニル) - 2 - メチルプロ パン酸、2ー(3ー((2ークロロー4ー(((2S)-4ーメチルー3、4ージヒドロ -2H-1, 4-4メチルフェニル)-2-メチルプロパン酸、2-メチル-2-(4-メチル-3-((4---(((2S)-4-メチル-3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2 -イル) メトキシ) ベンプイル) アミノ) フェニル) プロパン酸、2-(3-((2,5)-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1.4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-4-メチルフェニル)-2-メチルプロパン酸、2-(3-((2,6-ジメチル-4-(((2S)-4-メチルー 3、4-ジヒドロ-2H-1、4-ペンゾオキサジン-2-イル) メトキシ) ベンゾイル) アミノ) -4-メチルフェニル) -2-メチルプロパン酸、2-(3-((2, 3-ジ メチルー4-(((2S)-4-メチル-3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-4-メチルフェニル)-2-メチ ルプロパン酸、2-(3-((2,3-i)メチル-4-(((2S)-4-i)+i)-3,4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)ア ミノ)-5-メチルフェニル)-2-メチルプロパン酸、2-メチル-2-(3-メチル -5-((2-x+y-4-((2S)-4-x+y-3,4-y+y-2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル)プロパン 酸、2-(3-((2-フルオロー4-(((2S)-4-メチルー3,4-ジヒドロー 2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-5-メ チルフェニル) -2-メチルプロパン酸、2-(3-(2-)000-4-((2S) -4-x+v-3, 4-y+v-2H-1, 4-x+v-y+v-2-1シ) ベンゾイル) アミノ) -5-メチルフェニル) -2-メチルプロパン酸、2-メチル -2-(3-メチル-5-((4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1.4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル)プ ロパン酸、2-(3-((2,5-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロー2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-5-メチルフェニル)-2-メチルプロパン酸、 $2-(3-(2,6-\tilde{y})$ メチルー 2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-5-メチルフェニル)-2-メチルプロパ ン酸、2-(3-7)ルオロー5-((2-x)チルー4-((2s)-4-x)チルー3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)ア ミノ)フェニル)-2-メチルプロパン酸、2-(3-フルオロ-5-((2-フルオロ -4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾオキサジン- 2 - イル) メトキシ) ベンゾイル) アミノ) フェニル) - 2 - メチルプロパン酸、2 - $(3-((2-)\sigma -4-(((2S)-4-)3+) -3, 4-) + + -2 + -1,$ 4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-5-フルオロフェ (2-1) (2-1) (3メチルー3, 4ージヒドロー2H-1, 4ーベンゾオキサジンー2ーイル) メトキシ) ベ ンゾイル) アミノ) フェニル) -2-メチルプロパン酸、2-(3-(2,5-3)メチ $\nu - 4 - (((2S) - 4 - \forall f \nu - 3, 4 - \forall \forall \forall r - 2H - 1, 4 - \vec{v})$ オキサジ ン-2-イル) メトキシ) ベンゾイル) アミノ) -5-フルオロフェニル) -2-メチル プロパン酸、2-(3-((2,6-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4 ージヒドロー2H-1.4ーベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミ ノ) -5-フルオロフェニル) -2-メチルプロパン酸、2-(3-((2,3-ジメチ $\nu-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾオキサジ$ ンー2ーイル) メトキシ) ベンゾイル) アミノ) ー5ーフルオロフェニル) ー2ーメチル プロパン酸、2-(3-クロロ-5-((2, 3-ジメチル-4-(((2S)-4-メ チルー3, 4ージヒドロー2H-1, 4ーベンゾオキサジンー2ーイル)メトキシ)ベン ゾイル)アミノ)フェニル)-2-メチルプロパン酸、2-(3-クロロー5-((2-メチル-4- (((2S) -4-メチル-3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキ サ

ン酸、2- (3-クロロ-5- ((2, 5-ジメチル-4- (((2S) - 4-メチル-3,4-ジヒドロー2H-1,4-ベンブオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンブイル) アミノ) フェニル) -2-メチルプロパン酸、2-(3-クロロ-5-((2, 6-ジ メチルー4-(((2S)-4-メチル-3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジンー2ーイル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル)ー2ーメチルプロパン酸 、2-メチル-2-(2-メチル-5-((2-メチル-4-(((2S)-4-メチル -3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル) メトキシ) ベンゾイ ル) アミノ) フェニル) プロパン酸、2-(5-((2-フルオロ-4-(((2S)-4-メチル-3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル) メトキシ) ベンゾイル) アミノ) -2-メチルフェニル) -2-メチルプロパン酸、2-(5-((2-2) (2-ゾオキサジンー2ーイル)メトキシ) ベンゾイル) アミノ) ー2ーメチルフェニル) -2 ーメチルプロパン酸、2ーメチルー2ー(2ーメチルー5ー((4-(((2S)-4-メチルー3, 4ージヒドロー2H-1, 4ーベンゾオキサジンー2ーイル) メトキシ) ベ ンゾイル)アミノ)フェニル)プロパン酸、2-(5-((2.5-ジメチルー4-(((2S) - 4 - メチル - 3, 4 - ジヒドロ - 2H - 1, 4 - ベンゾオキサジン - 2 - イル) メトキシ) ベンゾイル) アミノ) -2-メチルフェニル) -2-メチルプロパン酸、2 -(5-(2,6-3))ルフェニル) -2-メチルプロパン酸、2- (5-(2, 3-ジメチル-4-((2S) -4-x+v-3, 4-y+v-2+v-1, 4-x+v-y+v-2-1トキシ) ベンゾイル) アミノ) -2-メチルフェニル) -2-メチルプロパン酸、2-(5-((2, 3-i)+i)+1-(((2S)-4-i)+i)+1-31, 4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-2-フルオロ フェニル) -2-メチルプロパン酸、2- (2-フルオロ-5- ((2-メチル-4-(((2S)-4-メチル-3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル)-2-メチルプロパン酸、2-(2-フ H-1, 4-4- 2 - メチルプロパン酸、2 - (5 - ((2 - クロロ- 4 - (((2 S) - 4 - メチルー 3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル) メトキシ) ベンゾイル) アミノ) -2-フルオロフェニル) -2-メチルプロパン酸、2-(2-フルオロ-5 -((4-(((2S)-4-メチル-3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジンー2ーイル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル)-2-メチルプロパン酸、 2-(5-(2,5-3)+1)-4-(((2S)-4-3)+1)-32H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-2-フ ルオロフェニル) -2-メチルプロパン酸、2-(5-(.(2,6-ジメチル-4-(((2S) - 4 - メチルー 3, 4 - ジヒドロー 2 H - 1, 4 - ベンゾオキサジンー 2 - イル) メトキシ) ベンゾイル) アミノ) -2-フルオロフェニル) -2-メチルプロパン酸、 2-(2-)ドロー2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル) メトキシ) ベンゾイル) アミノ) フ ェニル) -2-メチルプロパン酸、2-(2-クロロ-5-((2-フルオロ-4-(((2S) - 4 - メチル-3, 4 - ジヒドロ-2H-1, 4 - ペンゾオキサジン-2 - イル) メトキシ) ベンゾイル) アミノ) フェニル) -2-メチルプロパン酸、2-(2-クロ ,4-ベンプオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンプイル)アミノ)フェニル)-2-メチルプロパン酸、2-(2-クロロ-5-((4-(((2S)-4-メチル-3, 4 ージヒドロー2H-1, 4ーベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミ ノ)フェニル)-2-メチルプロパン酸、2-(2-クロロ-5-((2,5-ジメチル -4-(((2S)-4-メチルー3, 4-ジヒドロー2H-1, 4-ベンゾオキサジン

-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル)-2-メチルプロパン酸、2-(2-クロロー5- ((2, 6-ジメチル-4- (((2S)-4-メチル-3, 4-ジ ヒドロー2H-1, 4ーベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ) フェニル) -2-メチルプロパン酸、2- (2-クロロー5- ((2, 3-ジメチルー4-(((2S)-4-x+v-3, 4-y+v+v-2H-1, 4-x+v+y+v-2H-1)ーイル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル)ー2ーメチルプロパン酸、2ー(3 $-((2, 3-i)x+\nu-4-(((2S)-4-x+\nu-3, 4-i)x+\nu-1)$ 4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル)-2-メチルプロパン酸、2-メチル-2- (3- ((2-メチル-4- (((2S)-4-メ チルー3, 4ージヒドロー2H-1, 4ーベンゾオキサジンー2ーイル) メトキシ) ベン ゾイル) アミノ) フェニル) プロパン酸、2-(3-(2-7)) フェニル) プロパン酸、2-(3-(2-7)))-4-メチル-3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル)メト キシ) ベンゾイル) アミノ) フェニル) -2-メチルプロパン酸、2-(3-((2-ク ジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル)-2-メチルプロパン酸、 2-メチル-2-(3-(4-((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル) メトキシ) ベンゾイル) アミノ) フェニル) プロ パン酸、2-(3-((2,5-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロー2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ) フェニル) -2-メチルプロパン酸、2-(3-((2,6-ジメチル-4-(((2S) -4-メチル-3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル) メト キシ) ベンゾイル) アミノ) フェニル) -2-メチルプロパン酸、2-(3-(3-) 100-2-7 100-4-(((2S)-7-1)+2)-4-1-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-4-フルオロフェニル) -2-メチルプロパン酸、2-(3-(5-)クロロー4-((2-)S) -7-02-イル)メトキシ)-2-フルオロベンゾイル)アミノ)-5-フルオロフェニル)ー 2-メチルプロパン酸、2-(5-((2-クロロ-3-フルオロ-4-(((2S)-7-フルオロー4-メチルー3, 4-ジヒドロー2H-1, 4-ベンゾオキサジンー2-イル) メトキシ) ベンゾイル) アミノ) -2-フルオロフェニル) -2-メチルプロパン 酸、2-(4-クロロー3-((2-クロロー4-(((2S)-4,7-ジメチルー3 , 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ) -5-フルオ ロベンゾイル)アミノ)フェニル)-2-メチルプロパン酸、2-(3-クロロー5-((2-2)ジヒドロー2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ) フェニル) -2-メチルプロパン酸、2-(2-クロロ-5-((3-クロロ-4-(((2S) - 6 - クロロ-4 - メチル-3, 4 - ジヒドロ-2H-1, 4 - ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)-2-メチルベンゾイル)アミノ)フェニル)-2-メチル プロパン酸、2-(3-((5-クロロ-4-(((2S)-6-フルオロー4-メチルチルベンゾイル)アミノ)-4-メチルフェニル)-2-メチルプロパン酸、2-(3-4-ベンプオキサジン-2-イル)メトキシ)-3-メチルベンブイル)アミノ)-5-メチルフェニル) - 2 - メチルプロパン酸、2 - (5 - ((2 - クロロー5 - メチルー4 -(((2S)-4-x+n-3, 4-y+n-2H-1, 4-x+y+n-2H-1)ーイル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)ー2ーメチルフェニル)ー2ーメチルプロパン 酸、2 - (3 - ((2 - クロロー4 - (((2 R) - 7 - メトキシー2, 3 - ジヒドロー 1.4ーペンゾジオキシン-2ーイル)メトキシ)-6-メチルベンゾイル)アミノ)ー 4-7ルオロフェニル) -2-メチルプロパン酸、2-(3-(4-((2S)-7)))*-*クロロ−2, 3−ジヒドロ−1, 4−ペンプジオキシン−2−イル)メトキシ)−3−

フルオロー2ーメチルベンゾイル)アミノ)ー5ーフルオロフェニル)ー2ーメチルプロ パン酸、2-(2-フルオロ-5-((5-フルオロ-4-(((2S)-7-フルオロ -2,3-ジヒドロ-1,4-ベンゾジオキシン-2-イル)メトキシ)-2-メチルベ ンゾイル)アミノ)フェニル)-2-メチルプロパン酸、2-(3-フルオロ-5-((2-フルオロ<math>-3-メチル-4-(((2R)-7-メチル-2, 3-ジヒドロ-1, 4ーベンゾジオキシンー2ーイル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル)ー2ーメチ ルプロパン酸、2- (4-フルオロ-3- ((2-フルオロ-4-(((2R)-6-メ トキシー2, 3-ジヒドロー1, 4-ベンゾジオキシン-2-イル)メトキシ)ー5-メ チルベンゾイル)アミノ)フェニル)-2-メチルプロパン酸、2-(3-((4-((キシ) -2-フルオロー6-メチルベンゾイル) アミノ) -5-フルオロフェニル) -2 -メチルプロパン酸、2-(5-((2, 3-i)))クロロー4-(((2S)-6-i))ルオ ロー2、3ージヒドロー1、4ーベンゾジオキシンー2ーイル)メトキシ)ベンゾイル) アミノ)-2-フルオロフェニル)-2-メチルプロパン酸、2-(3-((2,5-ジ クロロー4ー (((2S) -6 - x + y -2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-5-フルオロフェニル)-2-メチルプ 4-ベンゾジオキシン-2-イルメトキシ)ベンゾイル)アミノ)-2-フルオロフェニ

ジフルオロベンゾイル) アミノ) フェニル) -2-メチルプロパン酸、2-(3-クロロ ドールー2ーイル)メトキシ)ー2,5ージフルオロベンゾイル)アミノ)フェニル)ー 2-メチルプロパン酸、2-(2-クロロ-5-((4-(((2R)-1-エチル-5 -フルオロ-2, 3-ジヒドロ-1H-インドールー2-イル)メトキシ) <math>-2, 6-ジフルオロベンゾイル)アミノ)フェニル)-2-メチルプロパン酸、2-(3-((4-(((2R)-1-x+ル-2, 3-ジヒドロ-1H-インドール-2-イル) メトキシ)-2,3-ジメチルベンゾイル)アミノ)-4-メチルフェニル)-2-メチルプロパ ン酸、2-(3-((2.5-ジメチル-4-(((2S)-5-メチル-2,3-ジヒ ドロー1ーベンゾフランー2ーイル) メトキシ) ベンゾイル) アミノ) ー5ーメチルフェ -2 - メチルプロパン酸、2 - (5 - ((4 - (((2S) - 5 -)ージヒドロー1ーベンゾフランー2ーイル)メトキシ)ー2,6ージメチルベンゾイル) アミノ) -2-メチルフェニル) -2-メチルプロパン酸、2-(4-フルオロー3-((2-7)ルオロー4-(((2S)-5-7)ルオロー2, 3-3ヒドロー1-4ンゾフラ ン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル)-2-メチルプロパン酸、2 -(4-2)イルメトキシ) ベンゾイル) アミノ) フェニル) -2-メチルプロパン酸、2-(3-((2-)00-4-((3S)-2, 3-)2とドロー1-ベンゾフランー3-イルメトキ シ) ベンゾイル) アミノ) -4-メチルフェニル) -2-メチルプロパン酸、2-(5- $((4-((2R)-2, 3-3)EFD-1, 4-4)VJJJ+2)-2-4\mu VF+2$) -2.6-ジメチルベンゾイル)アミノ)-2-フルオロフェニル)-2-メチルプロ パン酸、2-(2-2)ロロー5-((4-((2R)-1-x+2)-2, 3-3))ピドロ -1H-インドール-2-イル) メトキシ) -2, 5-ジメチルベンゾイル) アミノ) フ ェニル)-2-メチルプロパン酸、2-(5-(4-(2R)-2,3-))ヒドロー 1.4-ペンゾジオキシン-2-イルメトキシ)-2,3-ジメチルベンゾイル)アミノ)-2-メチルフェニル)-2-メチルプロパン酸、(3-(((2,5-3))+3)+3)-(((2S)-4-x+n-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ペンプオキサジン-2ーイル)メトキシ)フェニル)スルホニル)アミノ)フェニル)酢酸、(3-(((2, 5-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベン

ゾオキサジン-2-イル)メトキシ)フェニル)スルホニル) (メチル)アミノ)フェニ ル) 酢酸、(3-(((2,5-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジ ヒドロー2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)フェニル)スルホニル)(エチル)アミノ)フェニル)酢酸、(3-(((2,5-ジメチル-4-(((2S) -4-メチル-3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル)メト キシ)フェニル)スルホニル) (イソプチル)アミノ)フェニル)酢酸、(3-クロロー 5-(((4-(((2S)-4,7-3))+1)-3,4-3)+1)-1ンプオキサジン-2-イル)メトキシ)-2,3-ジメチルフェニル)スルホニル)アミ ノ)フェニル)酢酸、(2-クロロ-5-(((4-(((2S)-7-フルオロ-4-メチルー3, 4ージヒドロー2H-1, 4ーベンゾオキサジンー2ーイル)メトキシ)ー 2, 3-ジメチルフェニル)スルホニル) (メチル)アミノ)フェニル)酢酸、(3-(((4-(((2S)-7-2)-4-3+3), 4-3)+3-2)+3-4-3ンゾオキサジンー2ーイル)メトキシ)ー2、3ージメチルフェニル)スルホニル) (エ チル) アミノ) -4-メチルフェニル) 酢酸、(4-フルオロ-3-((4-((2S)) -4-メチルー3, 4-ジヒドロー2H-1, 4-ベンゾオキサジンー2ーイル)メト キシ) ベンゾイル) アミノ) フェニル) (オキソ) 酢酸、(3-((4-(((2S)-4,6-ジメチル-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メ トキシ) - 2 - フルオロベンゾイル) アミノ) - 5 - フルオロフェニル) (オキソ)酢酸 、(5-((2-クロロー4-(((2S)-6-フルオロー4-メチルー3, 4-ジヒ ドロー2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)ー 2-フルオロフェニル)(オキソ)酢酸、(4-クロロ-3-((4-(((2S) -6-クロロ-4-メチル-3、4-ジヒドロ-2H-1、4-ベンプオキサジン-2-イル)メトキシ)-2-メチルベンゾイル)アミノ)フェニル)(オキソ)酢酸、(3-クロ u-5-((4-(((2S)-6-メトキシ-4-メチル-3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)-2,6-ジメチルベンゾイル)アミ ノ) フェニル) (オキソ) 酢酸、(2-クロロ-5-((4-(((2S)-4, 7-ジ メチルー3, 4ージヒドロー2H-1, 4ーベンゾオキサジンー2ーイル)メトキシ)ー 2. 5-ジメチルベンゾイル) アミノ) フェニル) (オキソ) 酢酸、(3-((4-((ジン-2-イル) メトキシ) -2, 3-ジメチルベンゾイル) アミノ) -4-メチルフェ ニル) (オキソ) 酢酸、(3-((4-(((2S)-7-クロロー4-メチルー3, 4 -ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)-2, 6-ジフルオロベンゾイル)アミノ)-5-メチルフェニル) (オキソ)酢酸、(5-((2,5-ジクロロー4ー (((2S) - 7ーメトキシー4ーメチルー3, 4ージヒドロー2H-1 ,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-2-メチルフェ ジオキシン-2-イルメトキシ)-2-フルオロ-3-メチルベンゾイル)アミノ)-4 -フルオロフェニル) (オキソ) 酢酸、(3-((5-)222-4-(((2R)-1-エチルー2, 3-ジヒドロー1 H-インドールー2-イル) メトキシ) -2-メチルペン ゾイル)アミノ)-5-フルオロフェニル) (オキソ)酢酸、 (5- ((3-クロロー4 -((2S)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾフラン-2-イルメトキシ)-2-フルオロベンゾイル) アミノ) -2-フルオロフェニル) (オキソ) 酢酸、 (3- ((2-フル ペンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ペンゾイル)アミノ)フェニル)(オキソ)酢 酸、(3-((2-クロロー4-((2R)-2.3-ジヒドロー1.4-ペンゾジオキ シン-2-イルメトキシ)-5-メチルベンゾイル)アミノ)フェニル)(オキソ)酢酸 (3-((2-2))-4-(((2R))-1-x+y-2, 3-y+y-1)+-1ンドールー2ーイル) メトキシ) ー3ーフルオロベンゾイル) アミノ) フェニル) (オキ ソ) 酢酸、(4-クロロ-3-((4-(((2S)-4-メチル-3, 4-ジヒドロー 2H-1, 4-ペンプオキサジン-2-イル)メトキシ) ペンプイル) アミノ) フェニル) (ジフルオロ) 酢酸、(3-クロロー5-((4-(((2S)-4, 6-ジメチルー 3, 4-ジヒドロー2H-1, 4-ベンゾオキサジンー2-イル) メトキシ) -2-フル オロベンゾイル)アミノ)フェニル)(ジフルオロ)酢酸、(2-クロロー5-((2-4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル)(ジフル -2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)-2-メチルベンゾイル)ア ミノ) - 4 - メチルフェニル) (ジフルオロ) 酢酸、ジフルオロ (3 - ((4 - ((2 -2-イル) メトキシ) -2, 6-ジメチルベンゾイル) アミノ) -5-メチルフェニル) 酢酸、(5 - ((4 - (((2 S) - 4 , 7 - ジメチル - 3 , 4 - ジヒドロ - 2 H - 1 , 4-ベンプオキサジン-2-イル)メトキシ)-2, 5-ジメチルベンゾイル)アミノ) - 2 - メチルフェニル) (ジフルオロ) 酢酸、ジフルオロ (4 - フルオロ-3 - ((4 -(((2S)-7-7) ルオロー4ーメチルー3,4-ジヒドロー2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)-2,3-ジメチルベンゾイル)アミノ)フェニル) 酢酸、(3-((4-(((2S)-7-クロロ-4-メチル-3.4-ジヒドロ-2H -1, 4 - (1) +アミノ)-5-フルオロフェニル)(ジフルオロ)酢酸、(5-((2,5-ジクロロー ゾオキサジンー2ーイル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-2-フルオロフェニル)(ジフルオロ) 酢酸、(4-2)ロロー3-((4-((2R)-2, 3-3))ビドロー1, 4 ーベンゾジオキシンー2ーイルメトキシ)ー2ーフルオロー3ーメチルベンゾイル)アミ ノ)フェニル)(ジフルオロ)酢酸、(3-クロロ-5-((5-クロロ-4-(((2 R) - 1 - エチルー2, 3 - ジヒドロー1 H - インドールー2 - イル) メトキシ) - 2 - 1メチルベンゾイル) アミノ) フェニル) (ジフルオロ) 酢酸、(2-クロロ-5-((3 -2-フルオロベンゾイル)アミノ)フェニル)(ジフルオロ)酢酸、ジフルオロ(3-((2-フルオロー6-メチルー4-(((2S)-4-メチルー3,4-ジヒドロー2 酢酸、 $(3-((2-\rho - 1 - 4 - ((2R) - 2, 3 - 3 - 3 + 1 + 1 - 1, 4 - 4 - 4 + 1))$ がす キシン-2-イルメトキシ)-5-メチルベンゾイル)アミノ)フェニル) (ジフルオロ) 酢酸、(3-((2-クロロー4-(((2R)-1-エチル-2,3-ジヒドロ-1 (ジフルオロ) 酢酸、1- (3- ((4- (((2S) - 4, 6-ジメチルー3, 4-ジ ヒドロー2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)-2,3-ジメチルベ ンゾイル)アミノ)ー4ーフルオロフェニル)シクロプロパンカルボン酸、1-(3-フ アミノ)フェニル)シクロプロパンカルボン酸、1-(5-((4-(((2S)-6-クロロー4-メチルー3, 4-ジヒドロー2H-1, 4-ベンゾオキサジンー2-イル) メトキシ) -2, 6-ジメチルペンゾイル) アミノ) -2-フルオロフェニル) シクロプ ロパンカルボン酸、1- (4-クロロ-3- ((4- (((2S) -6-メトキシ-4-メチルー3, 4ージヒドロー2H-1, 4ーベンゾオキサジンー2ーイル)メトキシ)ー 2-メチルベンゾイル) アミノ) フェニル) シクロプロパンカルボン酸、1-(3-クロ $u-5-((2-\rho uu-4-(((2S)-4,7-3)4-3)4-3)+1)$ シクロプロパンカルボン酸、1-(2-クロロ-5-((4-(((2S)-7-フルオ ロー4ーメチルー3, 4ージヒドロー2H-1, 4ーベンゾオキサジンー2ーイル)メト キシ) ベンゾイル) アミノ) フェニル) シクロプロパンカルボン酸、1- (3- ((4-(

((2S) - 7 - クロロー 4 - メチルー 3 , 4 - ジヒドロー 2 H - 1 , 4 - ベンゾオキサ ジンー2ーイル) メトキシ) -2-フルオロベンゾイル) アミノ) -4-メチルフェニル) シクロプロパンカルボン酸、1-(3-((2,6-ジクロロー4-(((2S)-7 ーメトキシー4ーメチルー3,4ージヒドロー2H-1,4ーベンゾオキサジンー2ーイ ル) メトキシ) ベンゾイル) アミノ) -5-メチルフェニル) シクロプロパンカルボン酸 イルメトキシ) -2-フルオロ-5-メチルベンゾイル) アミノ) -2-メチルフェニル) シクロプロパンカルボン酸、1-(3-((2-クロロ-3-メチル-4-(((2S) -4-メチルー3、4-ジヒドロー2H-1、4ーベンゾオキサジンー2ーイル)メト キシ) ベンゾイル) アミノ) -4-フルオロフェニル) シクロプロパンカルボン酸、1--1H-インドール-2-イル)メトキシ)-2-フルオロベンゾイル)アミノ)フェニ ν ンクロプロパンカルボン酸、1-(3-((2-2))-4-((2S))-2,3-(2E))ジヒドロー1ーベンゾフランー2ーイルメトキシ)ー6ーメチルベンゾイル)アミノ)ー 4-メチルフェニル)シクロプロパンカルボン酸、1-(5-((2-クロロー4-((. ゾイル)アミノ) - 2 - フルオロフェニル) シクロプロパンカルボン酸、1 - (2 - クロ ドロー2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フ ェニル)シクロプロパンカルボン酸、1-(5-(3-2))000円 1-(25)000円 1-(25)00円 1-3-ジヒドロー1.4-ベンゾジオキシン-2-イルメトキシ)-2-メチルベンゾイル) アミノ) -2-メチルフェニル) シクロプロパンカルボン酸、4-(3-((4-(((2S) - 4, 6 - ジメチル- 3, 4 - ジヒドロー 2 H - 1, 4 - ベンゾオキサジンー 2 ーイル)メトキシ)ー2、3ージメチルベンゾイル)アミノ)ー4ーフルオロフェニル) テトラヒドロー 2 H - ピランー 4 - カルボン酸、 4 - (4 - クロロー 3 - ((4 - ((ン-2-イル)メトキシ)-2-メチルベンゾイル)アミノ)フェニル)テトラヒドロー 2H-ピラン-4-カルボン酸、4- (5- ((4- ((2R) -2, 3-ジヒドロ-14-ベンゾジオキシン-2-イルメトキシ)-2-フルオロ-5-メチルベンゾイル) アミノ)-2-メチルフェニル)テトラヒドロ-2H-ピラン-4-カルボン酸、4-(4-000-3-((5-000-4-(((2R)-1-x+ ν -2, 3- ν + ν -1-x+ ν -2, 3- ν + ν -1-x+ ν -2, 3- ν + ν -1-x+ ν -2 1H-インドール-2-イル)メトキシ)-2-フルオロベンゾイル)アミノ)フェニル) テトラヒドロー2Hーピランー4ーカルボン酸、4ー(3-((2-クロロー3-メチ ンー2ーイル)メトキシ)ペンゾイル)アミノ)ー4ーフルオロフェニル)テトラヒドロ - 2 H - ピラン- 4 - カルボン酸、2 - メチル- 2 - (3 - (((4 - (((2 S) - 4 -メチル-3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル) メトキシ)フェニル)スルホニル)アミノ)フェニル)プロパン酸、2-メチル-2-(3-(メチ ル ((2-メチル-4-(((2S)-4-メチル-3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)フェニル)スルホニル)アミノ)フェニル)プ ロパン酸、(3-(((2-クロロ-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンプオキサジン-2-イル)メトキシ)フェニル)スルホニル) (イ ソプチル) アミノ) フェニル) (ジフルオロ) 酢酸、1-(2-クロロ-5-(((4-キサジン-2-イル)メトキシ)-2-メチルフェニル)スルホニル)(メチル)アミノ) フェニル)シクロプロパンカルボン酸、(3-(((2-クロロー4-(((2S)-7-メトキシー4-メチルー3, 4-ジヒドロー2H-1, 4-ベンゾオキサジンー2-イル) メトキシ) フェニル) スルホニル) (イソプチル) アミノ) -5-メチルフェニル) (オキソ) 酢酸、(3-クロロ-5-(((4-(((2S)-4, 7-ジメチル-3 , 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンプオキサジン-2-イル) メトキシ) フェニル) ス ルホニル)アミノ)フェニル) (ジフルオロ)酢酸、2-(2-クロロ-5-(((4-((2R) - 2, 3 - ジヒドロ - 1, 4 - ベンゾジオキシン - 2 - イルメトキシ) フェニル)スルホニル) (イソプチル)アミノ)フェニル)-2-メチルプロパン酸、(3-((4-((2S)-2, 3-3))-2, 6-ジメチルベンゾイル) アミノ) フェニル) 酢酸、(<math>4-クロロ-3-((2, 6-ジメチル-4-(((2R)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル)酢酸、(3-((ーイル)メトキシ)ー2、5ージメチルベンゾイル)アミノ)ー5ーフルオロフェニル) ーベンゾフラン-2-イル)メトキシ)-2,6-ジメチルベンゾイル)アミノ)フェニ メトキシ)-2,6-ジメチルベンゾイル)アミノ)-4-メチルフェニル)酢酸、(3 $-((2, 5-i) \times f \nu - 4 - (((2S) - 4 - x + \nu - 3, 4 - i) + \nu - 2H - 1)$, 4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-4-エチルフェ ニル) 酢酸、(5 - ((2, 6 - ジメチル - 4 - (((2S) - 4 - メチル - 3, 4 - ジ ヒドロー2H-1、4-ベンゾオキサジンー2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ) - 2-イソプロピルフェニル) 酢酸、(3-((2-エチル-5-メチル-4-(((2 S) - 4 - メチル - 3, 4 - ジヒドロ - 2H - 1, 4 - ベンゾオキサジン - 2 - イル) メトキシ) ベンゾイル) アミノ) フェニル) 酢酸、 (5-((5-エチル-2-メチルー4 -(((2S)-4-x+y-3, 4-y+y-2H-1, 4-x+y+y+y-2H-1)ーイル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)-2-メトキシフェニル)酢酸、もしくは(2 -クロロ-5-((2, 5-ジメトキシ-4-(((2S)-4-メチル-3, 4-ジヒ ドロー2H-1、4ーベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フ エニル)酢酸に示す化合物、実施例中に示す化合物、それらの塩、それらの溶媒和物、ま たはそれらのプロドラッグが挙げられる。

[0136]

さらに、一般式 (I) で示される化合物として、 R^{12} および R^{13} が同時に水素原子 を表わす場合、R²、R³、R⁴、およびR⁵で表される基のうち、少なくとも1つが以 下の(1)から(6)の条件を満たす化合物が示される。(1) R 2 が酸化されたC $1 \sim 6$ アルキ ル基である、(2) 隣接する炭素原子に置換する 2 つの \mathbb{R}^2 が一緒になって、1 つの炭素原 子が1つの酸素原子、窒素原子または硫黄原子と置き換わってもよいC2~5アルキレン 基(該C2~5アルキレン基は、置換基で置換されていてもよい)である、(3)隣接する 炭素原子に置換する2つのR²が一緒になって、1つの炭素原子が1つの酸素原子、窒素 原子または硫黄原子と置き換わってもよい C2~5アルケニレン基(該C2~5アルケニ レン基は、置換基で置換されていてもよい)である、(4)R³が酸化されたC1~6アル キル基である、(5) R 4 が酸化されたC $1\sim6$ アルキル基である、または(6) R 5 が酸化さ れたC1~6アルキル基である。具体的には、例えば、(3-((5-(ヒドロキシメチ ν) -2-メチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル)酢酸、(3-((2, 6-3)+1)-4-(((2S)-4-3)+1)-3, 4-3+14-ベンプオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンプイル)アミノ)-4-(ヒドロキシ メチル) フェニル) 酢酸、 (4-クロロ-3-((4-(((3R)-5-(ヒドロキシ メチル) -2, 3-ジヒドロ-1-ベンプフラン-3-イル) メトキシ) -2, 6-ジメ チルベンゾイル)アミノ)フェニル)酢酸、(3-((5-ホルミル-2-メチル-4-(((2 S) - 4 - メチルー 3 . 4 - ジヒドロー 2 H - 1 , 4 - ベンゾオキサジンー 2 ー イル) メトキシ) ベンゾイル) アミノ) フェニル) 酢酸、(3-((2,6-ジメチルー 4-(((2S)-4-メチル-3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジンー2-イル) メトキシ) ベンゾイル) アミノ) -4-ホルミルフェニル) 酢酸、(3-((2-2-100-3-7ルオロ-4-(((2S)-6-(ヒドロキシメチル)-2, 3-ジ

ヒドロー1, 4 ーベンゾジオキシンー2ーイル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)ー4 ーフルオロフェニル)酢酸、(5 ー(4 ー(((2 R)ー1 ーエチルー2 , 3 ージヒドロー1 Hーインドールー2 ーイル)メトキシ)ー2 ー(ヒドロキシメチル)ー6 ーメチルベンゾイル)アミノ)ー2 ーメチルフェニル)酢酸、5 ー(((3 ー(カルボキシメチル)フェニル)アミノ)カルボニル)ー4 ーメチルー2 ー(((2 S)ー4 ーメチルー3 , 4 ージヒドロー2 Hー1 , 4 ーベンゾオキサジンー2 ーイル)メトキシ)安息香酸、4 ー(カルボキシメチル)ー2 ー((2 、6 ージメチルー4 ー(((2 S) ー4 ーメチルー3 , 4 ージヒドロー2 Hー4 ・ベンゾオキサジンー4 ーイル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)安息香酸、または(4 ーベンゾオキサジンー4 ー(((4 S) ー4 ーメチルー4 ・ボンゾイル)アミノ)ー4 ・ボンゾイル)酢酸等が挙げられる。

[0137]

本発明化合物は、DP受容体に対して特異的に結合し、他のプロスタグランジン受容体に対する結合が弱く、選択性に優れた化合物である。また、本発明化合物は、溶解性、吸収性に優れた化合物である。さらに、本発明化合物は、薬物代謝酵素の阻害作用が非常に弱い化合物である。これらは医薬品として開発するにあたり最も要求される物理的、化学的、薬理学的性質であり、本発明化合物は大変すぐれた医薬品となる条件を持ち合わせている[The Merck Manual of Diagnosis and Therapy (17th Ed), Merck & Co. 出版]。「本発明化合物の製造方法]

一般式(I)で示される本発明化合物は、公知の方法、例えば以下に示す方法、これらに準ずる方法または実施例に示す方法に従って製造することができる。なお、以下各製造方法において、原料化合物は塩として用いてよい。このような塩としては、前記した一般式(I)の薬学的に許容される塩として記載されたものが用いられる。

[I] 一般式(I) で示される化合物のうち、 R^1 が $C1\sim4$ アルキル基、 $C2\sim4$ アルケニルまたはベンジル基を表わす化合物、すなわち、一般式(IA)

【0138】 【化36】

$$(R^2)_m$$
 R^4
 $(R^3)_n$
 (IA)
 (IA)
 (IA)
 (IA)

 $[0\ 1\ 3\ 9\]$

(式中、Qは-C(R^{12})(R^{13}) -を表わし、 R^{1A} はC1~4Tルキル基、C2~4Tルケニルまたはベンジル基を表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物は、以下に示す方法によって製造することができる。

(a) 一般式 (IA) 中、Eが-C(=O)-または-S(O) $_2$ -を表わす化合物、すなわち一般式 (IA-1)

[0 1 4 0]

[
$$\{l \leq 3 \leq 7\}$$
]

 $(R^2)_m$
 $(R^3)_n$
 $(IA-1)$
 $(R^5)_i$

[0141]

(式中、 E^A は-C (=O) -または-S (O) $_2$ -を表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物は、一般式(II-I)

【0142】 【化38】

$$(R^{2-1})_{m}$$
 R^{4-1}
 R^{4-1}
 R^{4-1}
 R^{4-1}

[0 1 4 3]

(式中、 Q^1 はQを表わし、 R^{2-1} は R^2 と同じ意味を表わすが、 Q^1 および R^{2-1} によって表わされる基に含まれるカルボキシル基、水酸基、アミノ基またはチオール基は保護が必要な場合には保護されているものとし、 R^{4-1} は水素原子を表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、または一般式(II-2)

【0144】 【化39】

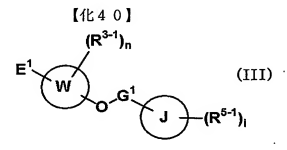
$$\mathbb{Q}^{1}$$
 \mathbb{Q}^{1} \mathbb{R}^{1A} \mathbb{R}^{4-2} (II-2)

[0145]

(式中、 R^{4-2} はC $1\sim 6$ アルキル基またはペンジル基を表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。) で示される化合物と、

一般式(III)

[0146]



[0147]

(式中、 E^1 は一COOHまたは一 SO_3H を表わし、 G^1 、 R^{3-1} および R^{5-1} は、それぞれG、 R^3 および R^5 と同じ意味を表わすが、 G^1 、 R^{3-1} および R^{5-1} によって表わされる基に含まれるカルボキシル基、水酸基、アミノ基、窒素原子またはチオール基は保護が必要な場合には保護されているものとし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物をアミド化反応に付し、さらに必要に応じて脱保護反応に付すことにより製造することができる。

[0148]

アミド化反応は公知であり、例えば、

- (1)酸ハライドを用いる方法、
- (2) 混合酸無水物を用いる方法、
- (3) 縮合剤を用いる方法等が挙げられる。

[0149]

これらの方法を具体的に説明すると、

(1)酸ハライドを用いる方法は、例えば、カルボン酸を有機溶媒(クロロホルム、ジクロロメタン、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン等)中または無溶媒で、酸ハライド化剤(オキザリルクロライド、チオニルクロライド等)と-20℃~還流温度で反応させ、得られた酸ハライドを塩基(ピリジン、トリエチルアミン、ジメチルアニリン、ジメチルアミノピリジン、ジイソプロピルエチルアミン等)の存在下、アミンと有機溶媒(クロロホルム、ジクロロメタン、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、アセトニトリル、酢酸エチル等)中、0~40℃の温度で反応させることにより行なわれる。この反応は、不活性ガス(アルゴン、窒素等)雰囲気下、無水条件で行なうことが望ましい。また、得られた酸ハライドを有機溶媒(ジオキサン、テトラヒドロフラン、ジクロロメタン等)中、相間移動触媒(テトラブチルアンモニウムクロライド、トリエチルベンジルアンモニウムクロリド、トリn-オクチルメチルアンモニウムクロリド、トリルベンジルアンモニウムクロリド、テトラメチルアンモニウムブロミド等の四級アンモニウム塩等)の存在下または非存在下、アルカリ水溶液(重曹水または水酸化ナトリウム溶液等)を用いて、アミンと0~40℃で反応させることにより行なうこともできる。

[0150]

(2) 混合酸無水物を用いる方法は、例えば、カルボン酸を有機溶媒(クロロホルム、ジクロロメタン、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン等)中または無溶媒で、塩基(ピリジン、トリエチルアミン、ジメチルアニリン、ジメチルアミノピリジン、ジイソプロピルエチルアミン等)の存在下、酸ハライド(ピバロイルクロライド、トシルクロライド、メシルクロライド等)、または酸誘導体(クロロギ酸エチル、クロロギ酸イソブチル等)と、0~40℃で反応させ、得られた混合酸無水物を有機溶媒(クロロホルム、ジクロロメタン、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン等)中、アミンと0~40℃で反応させることにより行なわれる。この反応は、不活性ガス(アルゴン、窒素等)雰囲気下、無水条件で行なうことが望ましい。

[0151]

(3)縮合剤を用いる方法は、例えば、カルボン酸とアミンを、有機溶媒(クロロホルム、ジクロロメタン、ジメチルホルムアミド、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン等)中、または無溶媒で、塩基(ピリジン、トリエチルアミン、ジメチルアニリン、ジメチ ルアミノピリジン等)の存在下または非存在下、縮合剤(1, 3-ジシクロヘキシルカルボジイミド (DCC)、1-エチルー3-[3-(ジメチルアミノ)プロピル]カルボジイミド (EDC)、1, 1'-カルボニルジイミダゾール (CDI)、2-クロロー1-メチルピリジニウムヨウ素、1-プロピルホスホン酸環状無水物(1-propanephosphonic acid cyclic anhydride、PPA)等)を用い、1-ヒドロキシベンズトリアゾール(HOBt)を用いるか用いないで、 $0\sim40$ で反応させることにより行なわれる。この反応は、不活性ガス (アルゴン、窒素等) 雰囲気下、無水条件で行なうことが望ましい。

[0152]

カルボキシル基、水酸基、アミノ基、またはチオール基の保護基の脱保護反応は、よく 知られており、例えば、

- (1)アルカリ加水分解、
- (2)酸性条件下における脱保護反応、
- (3)加水素分解による脱保護反応、
- (4)シリル基の脱保護反応、
- (5) 金属を用いた脱保護反応、
- (6) 金属錯体を用いた脱保護反応等が挙げられる。

[0153]

これらの方法を具体的に説明すると、

(1) アルカリ加水分解による脱保護反応は、例えば、有機溶媒(メタノール、テトラヒドロフラン、ジオキサン等)中、アルカリ金属の水酸化物(水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム等)、アルカリ土類金属の水酸化物(水酸化バリウム、水酸化カルシウム等)または炭酸塩(炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等)あるいはその水溶液もしくはこれらの混合物を用いて、0~80℃の温度で行なわれる。

[0154]

(2)酸条件下での脱保護反応は、例えば、有機溶媒(ジクロロメタン、クロロホルム、ジオキサン、酢酸エチル、アニソール等)中、有機酸(酢酸、トリフルオロ酢酸、メタンスルホン酸、p-hシル酸等)、または無機酸(塩酸、硫酸等)もしくはこれらの混合物(臭化水素/酢酸等)中、2,2,2-トリフルオロエタノールの存在下または非存在下、 $0\sim100$ $\mathbb C$ の温度で行なわれる。

[0155]

(3) 加水素分解による脱保護反応は、例えば、溶媒(エーテル系(テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチルエーテル等)、アルコール系(メタノール、エタノール等)、ベンゼン系(ベンゼン、トルエン等)、ケトン系(アセトン、メチルエチルケトン等)、ニトリル系(アセトニトリル等)、アミド系(ジメチルホルムアミド等)、水、酢酸エチル、酢酸またはそれらの2以上の混合溶媒等)中、触媒(パラジウムー炭素、パラジウム黒、水酸化パラジウムー炭素、酸化白金、ラネーニッケル等)の存在下、常圧または加圧下の水素雰囲気下またはギ酸アンモニウム存在下、0~200℃の温度で行なわれる。

[0156]

(4) シリル基の脱保護反応は、例えば、水と混和しうる有機溶媒(テトラヒドロフラン、アセトニトリル等)中、テトラブチルアンモニウムフルオライドを用いて、0~40℃の温度で行なわれる。

[0157]

(5) 金属を用いた脱保護反応は、例えば、酸性溶媒(酢酸、 $pH4.2\sim7.2$ の緩衝液またはそれらの溶液とテトラヒドロフラン等の有機溶媒との混合液)中、粉末亜鉛の存在下、必要であれば超音波をかけながら、 $0\sim4~0$ $\mathbb C$ の温度で行なわれる。

[0158]

(6)金属錯体を用いる脱保護反応は、例えば、有機溶媒(ジクロロメタン、ジメチルホルムアミド、テトラヒドロフラン、酢酸エチル、アセトニトリル、ジオキサン、エタノール等)、水またはそれらの混合溶媒中、トラップ試薬(水素化トリプチルスズ、トリエ

[0159]

また、上記以外にも、例えば、T. W. Greene, Protective Groups in Organic Synthes is, Wiley, New York, 1999に記載された方法によって、脱保護反応を行なうことができる。

[0160]

カルボキシル基の保護基としては、例えばメチル基、エチル基、アリル基、 t ープチル基、トリクロロエチル基、ベンジル (Bn) 基、フェナシル基、 p ーメトキシベンジル基、トリチル基、2 ークロロトリチル基またはそれらの構造が結合した固相担体等が挙げられる。

[0161]

水酸基の保護基としては、例えば、メチル基、トリチル基、メトキシメチル(MOM) 基、1-xトキシエチル(EE)基、メトキシエトキシメチル(MEM)基、2-テトラヒドロピラニル(THP)基、トリメチルシリル(TMS)基、トリエチルシリル(TES)基、t-プチルジメチルシリル(TBDMS)基、t-プチルジフェニルシリル(TBDPS)基、アセチル(Ac)基、ピバロイル基、ベンゾイル基、ベンジル(Bn)基、p-メトキシベンジル基、アリルオキシカルボニル(Alloc)基、2,2-トリクロロエトキシカルボニル(Troc)基等が挙げられる。

[0162]

アミノ基の保護基としては、例えばベンジルオキシカルボニル基、t-プトキシカルボニル基、アリルオキシカルボニル(Alloc)基、<math>1-メチル-1-(4-ビフェニル)エトキシカルボニル(Bpoc)基、トリフルオロアセチル基、9-フルオレニルメトキシカルボニル基、ベンジル(Bn)基、p-メトキシベンジル基、ベンジルオキシメチル(BOM)基、2-(トリメチルシリル)エトキシメチル(SEM)基等が挙げられる

[0163]

チオール基の保護基としては、例えばベンジル基、メトキシベンジル基、メトキシメチル (MOM) 基、2-テトラヒドロピラニル (THP) 基、ジフェニルメチル基、アセチル (Ac) 基が挙げられる。

[0164]

カルボキシル基、水酸基、アミノ基、またはチオール基の保護基としては、上記した以外にも容易にかつ選択的に脱離できる基であれば特に限定されない。例えば、T. W. Gree ne, Protective Groups in Organic Synthesis, Wiley, New York, 1999に記載されたものが用いられる。

[0165]

当業者には容易に理解できることではあるが、これらの脱保護反応を使い分けることにより、目的とする本発明化合物を容易に製造することができる。

(b)一般式(IA)中、Eが-CH2-を表わす化合物、すなわち一般式(IA-2)

[0166]

$$[A \ 4 \ 1]$$

$$Q \qquad Q \qquad Q \qquad R^{1A}$$

$$(R^2)_m \qquad (IA-2)$$

$$W \qquad Q \qquad (IA-2)$$

$$W \qquad Q \qquad Q \qquad (IA-2)$$

[0167]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物は、一般式(II-1)または一般式(II-2)で示される化合物と、一般式(IV)

【0168】 【化42】

OHC
$$(R^{3-1})_n$$

$$(IV)$$

$$(IV)$$

$$(R^{5-1})_i$$

[0169]

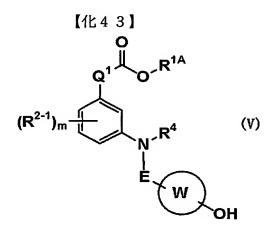
(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物を、還元的アミノ化反応に付し、さらに必要に応じて脱保護反応に付すことにより製造することができる。

[0170]

還元的アミノ化反応は公知であり、例えば、有機溶媒(テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、ジクロロエタン、ジクロロメタン、ジメチルホルムアミド、酢酸、メタノール、エタノールおよびこれらの混合物等)中、還元剤(水素化トリアセトキシホウ素ナトリウム、水素化ホウ素ナトリウム、水素化ホウ素サトリウム、水素化ホウ素亜鉛、ジイソプチルアルミニウムヒドリド等)の存在下、0~40℃の温度で行なうか、または溶媒(エーテル系(テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチルエーテル等)、アルコール系(メタノール、エタノール等)、ベンゼン系(ベンゼン、トルエン等)、ケトン系(アセトン、メチルエチルケトン等)、ニトリル系(アセトニトリル等)、アミド系(ジメチルホルムアミド等)、水、酢酸エチル、酢酸またはそれらの2以上の混合溶媒等)中、触媒(パラジウムー炭素、パラジウム黒、水酸化パラジウム、酸化白金、ラネーニッケル等)の存在下、常圧または加圧下の水素雰囲気下、0~200℃の温度で行なわれる。

(c) さらに、一般式 (IA) で示される化合物は、一般式 (V)

[0171]



[0172]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。) で示される化合物と、一般式 (VI) 【0173】 【化44】

$$Z^{G_{ij}}$$
 (VI)

[0174]

(式中、 Z は脱離基または水酸基を表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。) で示される化合物をエーテル化反応に付し、さらに必要に応じて脱保護反応に付すことによっても製造することができる。

[0175]

エーテル化反応は公知であり、 Z が脱離基である一般式 (VI) で示される化合物を用いる場合は、例えば、有機溶媒 (ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、クロロホルム、ジクロロメタン、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、メチル tープチルエーテル等) 中、アルカリ金属の水酸化物 (水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム等)、アルカリ土類金属の水酸化物 (水酸化バリウム、水酸化カルシウム等)、炭酸塩 (炭酸セシウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等) もしくはアルカリ金属の水素化物 (水素化ナトリウム、水素化カリウム等) またはその水溶液あるいはこれらの混合物存在下、0℃~還流温度で反応させることにより行われる。

[0176]

Zが水酸基である一般式 (VI) で示される化合物を用いる場合は、例えば、有機溶媒(ジクロロメタン、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、アセトニトリル、ベンゼン、トルエン等)中、アゾ化合物(アゾジカルボン酸ジエチル、アゾジカルボン酸ジイソプロピル、1, 1' - (アゾジカルボニル) ジピペリジン、1, 1' - アゾビス (N, N-ジメチルホルムアミド) 等)およびホスフィン化合物(トリフェニルホスフィン、トリプチルホスフィン、トリメチルホスフィン、ポリマーサポートトリフェニルホスフィン等)の存在下、 $0 \sim 60$ $\mathbb C$ で行われる。

(d) また、R⁴ がR⁴⁻² を表わす化合物、すなわち一般式 (IA-3)

[0177]

$$(R^{2})_{m} \xrightarrow{Q} O R^{1A}$$

$$(R^{2})_{m} \xrightarrow{R^{4-2}} (R^{3})_{n} \qquad (IA-3)$$

$$E \qquad W \qquad O \qquad G \qquad J \qquad (R^{5})_{n}$$

[0178]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物は、一般式(IA-4

【化46】

$$(R^{2-1})_{m}$$
 $(R^{2-1})_{m}$
 $(R^{3-1})_{n}$
 $(IA-4)$
 $(IA-4)_{m}$
 $(IA-4)_{m}$
 $(IA-4)_{m}$
 $(IA-4)_{m}$
 $(IA-4)_{m}$

[0180]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物を、N-アルキル 化反応に付し、さらに必要に応じて脱保護反応に付すことによっても製造することができ る。

[0181]

N-アルキル化反応は公知であり、例えば有機溶媒(ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、クロロホルム、ジクロロメタン、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン等)中、炭酸塩(例えば、炭酸セシウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等)存在下、ハロゲン化(C1~6)アルキルまたはハロゲン化ベンジルを用いて、0~40℃で反応させることによって行われる。

[0182]

[II] 一般式(I)で示される化合物のうち、R¹が水素原子を表わす化合物、すなわち出証特2004-3085280

$$(R^2)_m$$
 $(R^3)_n$
 (IB)
 $(R^5)_n$

[0184]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物は、一般式(IA)で示される化合物をカルボキシル基の保護基の脱保護反応に付し、さらに必要に応じて水酸基、アミノ基、窒素原子またはチオール基の保護基の脱保護反応に付すことにより製造することができる。

[0185]

カルボキシル基の保護基の脱保護反応は、前記した方法により行うことが出来る。

[0186]

当業者には容易に理解できることではあるが、これらの脱保護反応を使い分けることにより、目的とする本発明化合物を容易に製造することができる。

[0187]

水酸基、アミノ基、窒素原子またはチオール基の保護基の脱保護反応は前記と同様の方法により行うことができる。

[0188]

一般式 (II-1) 、 (II-2) 、 (III) 、 (IV) 、 (V) および (VI) で示される化合物は、それ自体公知であるか、あるいは公知の方法により容易に製造することができる。

[0189]

例えば、一般式 (II-1) および (II-2) で示される化合物のうち、 Q^1 がメチレン基である化合物は、以下の反応工程式 1 で示される方法により製造することができる。

[0190]

反応工程式 1 中、X はハロゲン原子を表わし、 R^{4-3} は水素原子、C $1\sim5$ アルキル基またはフェニル基を表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。

[0 1 9 1]

【化48】

反応工程式1

[0192]

[0193]

反応工程式2中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。

[0194]

【化49】

反応工程式2

[0195]

例えば、一般式(II-1)で示される化合物のうち、 Q^1 が-C($R^{1\ 2\ A}$)($R^{1\ 3\ A}$) $-(R^{1\ 2\ A}$ および $R^{1\ 3\ A}$ は一緒になって、1つの炭素原子が1つの酸素原子、窒素原子または硫黄原子と置き換わってもよい $C\ 2\sim 5$ アルキレン基(該 $C\ 2\sim 5$ アルキレン基は、置換基で置換されていてもよい))である化合物は、下記の反応工程式2-1で示される方法により製造することができる。

[0196]

反応工程式2-1中、Yは、1つの炭素原子が1つの酸素原子、窒素原子または硫黄原子と置き換わってもよいC2~5アルキレン基(該C2~5アルキレン基は、置換基で置換されていてもよい)を表し、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。

【0197】 【化50】

反応工程式2-1

[0198]

例えば、一般式(II-1)で示される化合物のうち、 Q^1 がジフルオロメチレン基またはケト基である化合物は、以下の反応工程式 3で示される方法により製造することができる。

[0199]

反応工程式3中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。

[0200]

【化51】

反応工程式3

[0201]

反応工程式 1~3中、出発原料として用いる一般式 (VII) 、 (XII) および (XV) で示される化合物は公知であるか、あるいは公知の方法、例えば、「Comprehensive Organic Transformations: A Guide to Functional Group Preparations 2nd Edition (Richard C. Larock, John Wiley & Sons Inc, 1999) 」に記載された方法を用いることにより容易に製造することができる。

[0202]

一般式 (I) で示される本発明化合物のうち、上記に示した以外の化合物については、本明細書中に記載された実施例、あるいは公知の方法、例えば、「Comprehensive Organic Transformations: A Guide to Functional Group Preparations 2nd Edition (Richard C. Larock, John Wiley & Sons Inc, 1999)」に記載された方法を組み合わせて用いることで製造することができる。

[0203]

本明細書中の各反応において、加熱を伴なう反応は、当業者にとって明らかなように、 水浴、油浴、砂浴またはマイクロウェーブを用いて行なうことができる。

[0204]

本明細書中の各反応において、適宜、高分子ポリマー (例えば、ポリスチレン、ポリアクリルアミド、ポリプロピレン、ポリエチレングリコール等) に担持させた固相担持試薬を用いてもよい。



本明細書中の各反応において、反応生成物は通常の精製手段、例えば、常圧下または減 圧下における蒸留、シリカゲルまたはケイ酸マグネシウムを用いた高速液体クロマトグラ フィー、薄層クロマトグラフィー、イオン交換樹脂、スカベンジャー樹脂あるいはカラム クロマトグラフィーまたは洗浄、再結晶などの方法により精製することができる。精製は 各反応ごとに行なってもよいし、いくつかの反応終了後に行なってもよい。

[医薬品への適用]

一般式(I)で示される本発明化合物は、DP受容体に結合し、拮抗するため、DP受容体が介在する疾患、例えばアレルギー性疾患(例えば、アレルギー性鼻炎、アレルギー性疾患(例えば、アレルギー性鼻炎、アレルギーをと)、全身性肥満細胞症、全身性肥満細胞活性化障害、アナフィラキシーショック、気道収縮、蕁麻疹、湿疹、にきび、アレルギー性気管支肺アスペルギルス症、副鼻腔炎、片頭痛、鼻茸、過敏性血管炎、好酸球増多症、接触性皮膚炎、痒みを伴う疾患(例えばアトピー性皮膚炎、蕁麻疹、アレルギー性結膜炎、アレルギー性鼻炎、接触性皮膚炎など)、痒みに伴う行動(引っかき行動、殴打など)により二次的に発生する疾患(例えば白内障、網膜剥離、炎症、感染、睡眠障害など)、炎症、慢性閉塞性肺疾患、虚血再灌流障害、脳血管障害、自己免疫疾患、脳外傷、肝障害、移植片拒絶、慢性関節リウマチ、胸膜炎、変形性関節症、クローン病、遺瘍性大腸炎、過敏性腸症候群、間質性膀胱炎、筋ジストロフィー、多発性筋炎、または多発性硬化症等の疾患の予防および/または治療に有用であると考えられる。また、睡眠もしくは血小板凝集にも関わっており、これらの疾患にも有用であると考えられる。

[0206]

一般式(I)で示される本発明化合物のうち、DP受容体以外に対する結合が弱いものは、他の作用を発現しないため、副作用の少ない薬剤となる可能性がある。

[毒性]

一般式(I)で示される化合物の毒性は非常に低いものであり、医薬として使用するために十分安全である。

[0207]

一般式(I)で示される化合物、その薬学的に許容される塩、またはそれらの溶媒和物は、(1)本発明の治療剤の予防および/または治療効果の補完および/または増強、(2)本発明の治療剤の動態・吸収改善、投与量の低減、および/または(3)本発明の治療剤の副作用の軽減のために他の薬剤と組み合わせて、併用剤として投与してもよい。

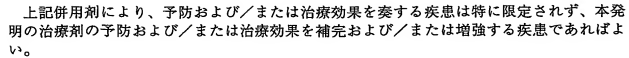
[0208]

本発明の治療剤と他の薬剤の併用剤は、1つの製剤中に両成分を配合した配合剤の形態で投与してもよく、また別々の製剤にして投与する形態をとってもよい。この別々の製剤にして投与する場合には、同時投与および時間差による投与が含まれる。また、時間差による投与は、本発明の治療剤を先に投与し、他の薬剤を後に投与してもよいし、他の薬剤を先に投与し、本発明の治療剤を後に投与してもかまわず、それぞれの投与方法は同じでも異なっていてもよい。

[0209]

前記他の薬剤は、低分子化合物であってもよく、また高分子の蛋白、ポリペプチド、ポリヌクレオチド(DNA、RNA、遺伝子)、アンチセンス、デコイ、抗体であるか、またはワクチン等であってもよい。他の薬剤の投与量は、臨床上用いられている用量を基準として適宜選択することができる。また、本発明の治療剤と他の薬剤の配合比は、投与対象の年齢および体重、投与方法、投与時間、対象疾患、症状、組み合わせなどにより適宜選択することができる。例えば、本発明の治療剤1質量部に対し、他の薬剤を0.01乃至100質量部用いればよい。他の薬剤は任意の2種以上を適宜の割合で組み合わせて投与してもよい。また、本発明の治療剤の予防および/または治療効果を補完および/または増強する他の薬剤には、上記したメカニズムに基づいて、現在までに見出されているものだけでなく今後見出されるものも含まれる。

[0210]



[0211]

一般式(I)で示される本発明化合物のアレルギー性鼻炎に対する予防および/または 治療効果の補完および/または増強のための他の薬剤としては、例えば、抗ヒスタミン剤 、メディエーター遊離抑制薬、トロンボキサン合成酵素阻害剤、トロンボキサンA2受容 体拮抗剤、ロイコトリエン受容体拮抗剤、ステロイド剤、αアドレナリン受容体刺激剤、 キサンチン誘導体、抗コリン剤、一酸化窒素合成酵素阻害剤等が挙げられる。

[0212]

一般式(I)で示される本発明化合物のアレルギー性結膜炎に対する予防および/または治療効果の補完および/または増強のための他の薬剤としては、例えば、ロイコトリエン受容体拮抗剤、抗ヒスタミン剤、メディエーター遊離抑制薬、非ステロイド系抗炎症薬、ステロイド剤、一酸化窒素合成酵素阻害剤等が挙げられる。

[0213]

抗ヒスタミン剤としては、例えば、フマル酸ケトチフェン、メキタジン、塩酸アゼラスチン、オキサトミド、テルフェナジン、フマル酸エメダスチン、塩酸エピナスチン、アステミゾール、エバスチン、塩酸セチリジン、ベポタスチン、フェキソフェナジン、ロラタジン、デスロラタジン、塩酸オロパタジン、TAK-427、ZCR-2060、NIP-530、モメタゾンフロエート、ミゾラスチン、BP-294、アンドラスト、オーラノフィン、アクリバスチン等が挙げられる。

[0214]

メディエーター遊離抑制薬としては、例えば、トラニラスト、クロモグリク酸ナトリウム、アンレキサノクス、レピリナスト、イブジラスト、ダザノラスト、ペミロラストカリウム等が挙げられる。

[0215]

トロンボキサン合成酵素阻害剤としては、例えば、塩酸オザグレル、イミトロダストナ トリウム等が挙げられる。

[0216]

トロンボキサンA2受容体拮抗剤としては、例えば、セラトロダスト、ラマトロバン、ドミトロバンカルシウム水和物、KT-2-962等が挙げられる。

[0217]

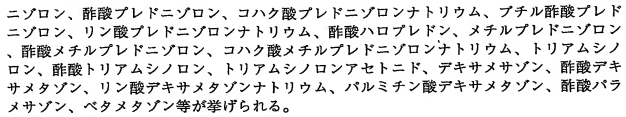
ロイコトリエン受容体拮抗剤としては、例えば、プランルカスト水和物、モンテルカスト、ザフィルルカスト、MCC-847、KCA-757、CS-615、YM-158、L-740515、CP-195494、LM-1484、RS-635、A-93178、S-36496、BIIL-284、ONO-4057等が挙げられる。

[0218]

ステロイド剤としては、例えば、外用薬としては、プロピオン酸クロベタゾール、酢酸ジフロラゾン、フルオシノニド、フランカルボン酸モメタゾン、ジプロピオン酸ベタメタゾン、酪酸プロピオン酸ベタメタゾン、吉草酸ベタメタゾン、ジフルプレドナート、プデソニド、吉草酸ジフルコルトロン、アムシノニド、ハルシノニド、デキサメタゾン、プロピオン酸デキサメタゾン、酢酸ピドロコルチゾン、酢酸ピドロコルチゾン、酢酸ピリコルチゾン、酢酸プロピオン酸ピドロコルチゾン、プロピオン酸デプロドン、吉草酸酢酸プレドニゾロン、フルオシノロンアセトニド、プロピオン酸ベクロメタゾン、トリアムシノロンアセトニド、ピバル酸フルメタゾン、プロピオン酸アルクロメタゾン、酪酸クロベタゾン、プレドニゾロン、プロピオン酸ペクロメタゾン、フルドロキシコルチド等が挙げられる。

[0219]

内服薬、注射剤としては、酢酸コルチゾン、ヒドロコルチゾン、リン酸ヒドロコルチゾ ンナトリウム、コハク酸ヒドロコルチゾンナトリウム、酢酸フルドロコルチゾン、プレド



[0220]

吸入剤としては、プロピオン酸ベクロメタゾン、プロピオン酸フルチカゾン、ブデソニド、フルニソリド、トリアムシノロン、ST-126P、シクレソニド、デキサメタゾンパロミチオネート、モメタゾンフランカルボネート、プラステロンスルホネート、デフラザコート、メチルプレドニゾロンスレプタネート、メチルプレドニゾロンナトリウムスクシネート等が挙げられる。

[0221]

キサンチン誘導体としては、例えば、アミノフィリン、テオフィリン、ドキソフィリン 、シパムフィリン、ジプロフィリン等が挙げられる。

[0222]

抗コリン剤としては、例えば、臭化イプラトロピウム、臭化オキシトロピウム、臭化フルトロピウム、臭化シメトロピウム、テミベリン、臭化チオトロピウム、レバトロペート (UK-112166)等が挙げられる。

[0223]

非ステロイド系抗炎症薬としては、例えば、サザピリン、サリチル酸ナトリウム、アスピリン・ダイアルミネート配合、ジフルニサル、インドメタシン、スプロフェン、ウフェナマート、ジメチルイソプロピルアズレン、ブフェキサマク、フェルビナク、ジクロフェナク、トルメチンナトリウム、クリノリル、フェンプフェン、ナプメトン、プログルメタシン、インドメタシンファルネシル、アセメタシン、マレイン酸プログルメタシン、アンフェナクナトリウム、モフェゾラク、エトドラク、イブプロフェン、イブプロフェン、イブプロフェン、フェノプロフェンカルビプロフェン、オキサプロジン、プラノプロフェン、ロキソプロフェンナトリウム、アルミノプロフェン、ザルトプロフェン、ブラノプロフェン、ロキソプロフェンナトリウム、アルミノプロフェン、ザルトプロフェン、ケトフェニルブタゾン、オキシフェンブタゾン、ピロキシカム、テノキシカム、アンピロキシカム、ナパゲルン軟膏、エピリゾール、塩酸チアラミド、塩酸チノリジン、エモルファゾン、スルピリン、ミグレニン、サリドン、セデスG、アミピローN、ソルボン、ピリン系感冒薬、アセトアミノフェン、フェナセチン、メシル酸ジメトチアジン、シメトリド配合剤、非ピリン系感冒薬等が挙げられる。

[0224]

一般式(I)で示される化合物と他の薬剤の重量比は特に限定されない。

[0225]

他の薬剤は、任意の2種以上を組み合わせて投与してもよい。

[0226]

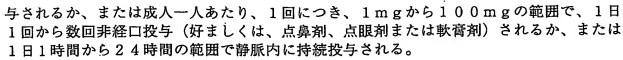
また、一般式 (I) で示される化合物の予防および/または治療効果を補完および/または増強する他の薬剤には、上記したメカニズムに基づいて、現在までに見出されているものだけでなく今後見出されるものも含まれる。

[0227]

本発明で用いる一般式 (I) で示される化合物またはそれらの非毒性塩、または一般式 (I) で示される化合物と他の薬剤の併用剤を上記の目的で用いるには、通常、全身的または局所的に、経口または非経口の形で投与される。

[0228]

投与量は、年齢、体重、症状、治療効果、投与方法、処理時間等により異なるが、通常 、成人一人あたり、1回につき、1mgから1000mgの範囲で、1日1回から数回経口投



[0229]

もちろん前記したように、投与量は、種々の条件によって変動するので、上記投与量より少ない量で十分な場合もあるし、また範囲を越えて必要な場合もある。

[0230]

一般式(I)で示される化合物またはそれらの非毒性塩、または一般式(I)で示される化合物と他の薬剤の併用剤を投与する際には、経口投与のための固体組成物、液体組成物およびその他の組成物および非経口投与のための注射剤、外用剤、坐剤等として用いられる。

[0231]

経口投与のための固体組成物には、錠剤、丸剤、カプセル剤、散剤、顆粒剤等が含まれる。

[0232]

カプセル剤には、ハードカプセルおよびソフトカプセルが含まれる。

[0233]

このような固体組成物においては、ひとつまたはそれ以上の活性物質が、少なくともひとつの不活性な希釈剤、例えばラクトース、マンニトール、グルコース、ヒドロキシプロピルセルロース、微結晶セルロース、デンプン、ポリビニルピロリドン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウムと混合される。組成物は、常法に従って、不活性な希釈剤以外の添加剤、例えばステアリン酸マグネシウムのような潤滑剤、繊維素グリコール酸カルシウムのような崩壊剤、ラクトースのような安定化剤、グルタミン酸またはアスパラギン酸のような溶解補助剤を含有していてもよい。錠剤または丸剤は必要により白糖、ゼラチン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレートなどの胃溶性あるいは腸溶性物質のフィルムで被覆していてもよいし、また2以上の層で被覆していてもよい。さらにゼラチンのような吸収されうる物質のカプセルも包含される。

[0234]

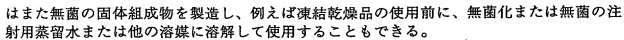
経口投与のための液体組成物は、薬剤的に許容される乳濁剤、溶液剤、シロップ剤、エリキシル剤等を含む。このような液体組成物においては、ひとつまたはそれ以上の活性物質が、一般的に用いられる不活性な希釈剤(例えば、精製水、エタノール)に含有される。この組成物は、不活性な希釈剤以外に湿潤剤、懸濁剤のような補助剤、甘味剤、風味剤、芳香剤、防腐剤を含有していてもよい。

[0235]

経口投与のためのその他の組成物としては、ひとつまたはそれ以上の活性物質を含み、それ自体公知の方法により処方されるスプレー剤が含まれる。この組成物は不活性な希釈剤以外に亜硫酸水素ナトリウムのような安定剤と等張性を与えるような緩衝剤、例えば塩化ナトリウム、クエン酸ナトリウムあるいはクエン酸のような等張剤を含有していてもよい。スプレー剤の製造方法は、例えば米国特許第2,868,691号および同第3,095,355号に詳しく記載されている。

[0236]

本発明による非経口投与のための注射剤としては、無菌の水性および/または非水性の溶液剤、懸濁剤、乳濁剤を包含する。水性の溶液剤、懸濁剤としては、例えば注射用蒸留水および生理食塩水が含まれる。非水溶性の溶液剤、懸濁剤としては、例えばプロピレングリコール、ポリエチレングリコール、オリーブ油のような植物油、エタノールのようなアルコール類、ポリソルベート80(登録商標)等がある。また、無菌の水性と非水性の溶液剤、懸濁剤および乳濁剤を混合して使用してもよい。このような組成物は、さらに防腐剤、湿潤剤、乳化剤、分散剤、安定化剤(例えば、ラクトース)、溶解補助剤(例えば、グルタミン酸、アスパラギン酸)のような補助剤を含んでいてもよい。これらはバクテリア保留フィルターを通する過、殺菌剤の配合または照射によって無菌化される。これら



[0237]

非経口投与のための点眼剤の剤形としては、点眼液、懸濁型点眼液、乳濁型点眼液、用 時溶解型点眼液および眼軟膏が含まれる。

[0238]

これらの点眼剤は公知の方法に準じて製造される。例えば、点眼液の場合には、等張化剤(塩化ナトリウム、濃グリセリン等)、緩衝化剤(リン酸ナトリウム、酢酸ナトリウム等)、界面活性剤(ポリソルベート80(商品名)、ステアリン酸ポリオキシル40、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油等)、安定化剤(クエン酸ナトリウム、エデト酸ナトリウム等)、防腐剤(塩化ベンザルコニウム、パラベン等)などを必要に応じて適宜選択して調製される。これらは最終工程において滅菌するか無菌操作法によって調製される。

[0239]

非経口投与のための吸入剤としては、エアロゾル剤、吸入用粉末剤又は吸入用液剤が含まれ、当該吸入用液剤は用時に水又は他の適当な媒体に溶解又は懸濁させて使用する形態であってもよい。

[0240]

これらの吸入剤は公知の方法に準じて調製される。

[0241]

例えば、吸入用液剤の場合には、防腐剤(塩化ベンザルコニウム、パラベン等)、着色剤、緩衝化剤(リン酸ナトリウム、酢酸ナトリウム等)、等張化剤(塩化ナトリウム、濃グリセリン等)、増粘剤(カリボキシビニルポリマー等)、吸収促進剤などを必要に応じて適宜選択して調製される。

[0242]

吸入用粉末剤の場合には、滑沢剤(ステアリン酸およびその塩等)、結合剤(デンプン、デキストリン等)、賦形剤(乳糖、セルロース等)、着色剤、防腐剤(塩化ベンザルコニウム、パラベン等)、吸収促進剤などを必要に応じて適宜選択して調製される。

[0243]

吸入用液剤を投与する際には通常噴霧器(アトマイザー、ネブライザー)が使用され、 吸入用粉末剤を投与する際には通常粉末薬剤用吸入投与器が使用される。

[0244]

非経口投与のためのその他の組成物としては、ひとつまたはそれ以上の活性物質を含み、常法により処方される外溶液剤、軟膏剤、塗布剤、直腸内投与のための坐剤および膣内投与のためのペッサリー等が含まれる。

【発明の効果】

[0245]

一般式(I)で示される本発明化合物は、DP受容体に結合し、拮抗するため、DP受容体が介在する疾患、例えばアレルギー性疾患(例えば、アレルギー性鼻炎、アレルギー性疾患(例えば、アレルギー性鼻炎、アレルギーを持た、気管支喘息、食物アレルギーなど)、全身性肥満細胞症、全身性肥満細胞活性化障害、アナフィラキシーショック、気道収縮、蕁麻疹、湿疹、にきび、アレルギー性気管支肺アスペルギルス症、副鼻腔炎、片頭痛、鼻茸、過敏性血管炎、好酸球増多症、接触性皮膚炎、痒みを伴う疾患(例えばアトピー性皮膚炎、蕁麻疹、アレルギー性結膜炎、アレルギー性鼻炎、接触性皮膚炎など)、痒みに伴う行動(引っかき行動、殴打など)により二次的に発生する疾患(例えば白内障、網膜剥離、炎症、感染、睡眠障害など)、炎症、慢性閉塞性肺疾患、虚血再灌流障害、脳血管障害、自己免疫疾患、脳外傷、肝障害、移植片拒絶、慢性関節リウマチ、胸膜炎、変形性関節症、クローン病、遺瘍性大腸炎、過敏性腸症候群、間質性膀胱炎、筋ジストロフィー、多発性筋炎、または多発性硬化症等の疾患の予防および/または治療に有用であると考えられる。また、睡眠もしくは血小板凝集にも関わっており、これらの疾患にも有用であると考えられる。

【発明を実施するための最良の形態】



[0246]

以下、実施例および生物学的実施例によって本発明を詳述するが、本発明はこれらに限 定されるものではない。

[0247]

クロマトグラフィーによる分離の箇所、TLCに示されているカッコ内の溶媒は、使用した溶出溶媒または展開溶媒を示し、割合は体積比を表わす。NMRの箇所に示されているカッコ内の溶媒は、測定に使用した溶媒を示している。

[0248]

また、実施例に示される化合物名は、ACD/Name(バージョン6.00、Advanced Chemistry Development Inc.社製)によって命名した。

[0249]

実施例1:4ーメトキシー2, 3ージメチル安息香酸

4-メトキシー 2 , 3-ジメチルベンズアルデヒド(14.8g)を、 2 , 2-ジメチルプロパノール(160mL)と水(40mL)の混合溶媒に溶解し、リン酸二水素ナトリウム二水和物(15.5g)、2-メチルー2-ブテン(43mL)および亜塩素酸ナトリウム(28.5g)を順次加え、室温で 2 時間攪拌した。反応混合物に、水および 1 N塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、得られた残渣を、n-ヘキサンと酢酸エチルの混合溶媒から再結晶して、以下の物性値を有する標題化合物(14.3g)を得た。

TLC:Rf 0.52 (クロロホルム:メタノール:酢酸=9:1:0.1)。

[0250]

実施例2:4-ヒドロキシー2,3-ジメチル安息香酸

アルゴン雰囲気下、実施例1で製造した化合物(14.3g)の塩化メチレン(50mL)溶液に、三臭化ホウ素塩化メチレン溶液(1M、160mL)を加え、室温で一晩撹拌した。反応混合物に水を加え、分液した。水層を酢酸エチルで抽出した。有機層を合わせ、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、得られた残渣をn-ヘキサンと酢酸エチルの混合溶媒から再結晶して、以下の物性値を有する標題化合物(13.2g)を得た。

TLC:Rf 0.32 (クロロホルム:メタノール:酢酸=9:1:0.1)。

[0251]

実施例3:メチル 4-ヒドロキシ-2, 3-ジメチルベンゾエート

アルゴン雰囲気下、無水メタノール($20\,\mathrm{mL}$)に、チオニルクロリド($4.4\,\mathrm{mL}$)を $0\,\mathrm{C}$ で加え、次いで実施例2で製造した化合物($5\,\mathrm{g}$)の無水メタノール溶液($20\,\mathrm{mL}$)を加えた。反応混合物を $65\,\mathrm{C}$ で2時間撹拌した。反応混合物を室温まで冷やした後に濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー($n-\mathrm{N}$ +サン:酢酸エチル=5:1)にて精製して、以下の物性値を有する標題化合物($2.36\,\mathrm{g}$)を得た。

[0252]

実施例4: (2-フルオロフェニル) メチルアミン

アルゴンガス雰囲気下、0℃で無水酢酸(15.5mL)にギ酸(6.1mL)を滴下し、50℃で2時間撹拌した。反応混合物を室温に冷却後、テトラヒドロフラン(THF;10mL)で希釈した。希釈液に2ーフルオロアニリン(5.56g)のTHF(20mL)溶液を室温で加え、室温で1時間撹拌した。反応混合物を濃縮した。、得られた残渣を無水THF(25mL)に溶解した。アルゴンガス雰囲気下、該残渣の無水THF(25mL)溶液に0℃でボラン・テトラヒドロフラン錯体(1M THF溶液;125mL)を加え、50℃で2時間撹拌した。反応混合物を室温に冷却後、氷浴中、メタノール(30mL)および4N塩化水素ジオキサン溶液(10mL)を加え、60℃で1時間撹拌した。反応混合物を濃縮し、2N水酸化ナトリウム水溶液に加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶液をセライト(商品名)でろ過し、ろ液を濃縮した。残渣に混合溶媒(ヘキサン:酢酸エチル=10:1)を加え、シ

リカゲル上ろ過した。溶出液を濃縮することにより、標題化合物(6.45g)を得た。

[0253]

実施例 5 : (2S) - 3 - ((2-7) + 7) + (2 - 7)

[0254]

<u>実施例 6 : ((2S) - 4 - メチル- 3, 4 - ジヒドロ- 2 H - 1, 4 - ベンゾオキサ</u> ジン- 2 - イル) メタノール

実施例 5 で製造した化合物の無水ジメチルホルムアミド(DMF; $10 \, \text{mL}$)溶液に、水浴中、カリウム t- ブトキシド($1.68 \, \text{g}$)を加え、 $80 \, \text{C}$ で $3 \, \text{時間撹拌した}$ 。反応混合物を水に加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶液をセライト(商品名)でろ過し、ろ液を濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル= 3:1)で精製し、以下の物性値を有する標題化合物($1.55 \, \text{g}$, $97.6\% \, \text{e} \, \text{e}$)を得た。

TLC:Rf 0.35 (n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1);

本標題化合物の光学純度は、高速液体クロマトグラフィー(HPLC)を用いて決定した。

[0255]

使用したカラム: CHIRALCEL OD (ダイセル化学工業 (株))、0.46 cm ø x 25 cm、

使用した流速:1mL/分、

使用した溶媒:ヘキサン:2-プロパノール=93:7、

使用した検出波長: 254 nm、

保持時間:30.70分、 使用した温度:24℃。

[0256]

<u>実施例7: ((2S) -4-メチル-3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル) メチル 4-メチルベンゼンスルホネート</u>

アルゴン雰囲気下、実施例 6 で製造した化合物($3.06\,g$)をテトラヒドロフラン($9\,m$ L)に溶解し、トリエチルアミン($5\,m$ L)を加えた。反応液にp-トルエンスルホン酸塩化物($3.42\,g$)のテトラヒドロフラン($9\,m$ L)溶液とN, $N-ジメチルアミノピリジン(<math>2\,0\,9\,m\,g$)を加え、室温で 4 時間撹拌した。反応液に水を加えた後、t-プチルメチルエーテルで抽出した。有機層を濃縮し、得られた残渣にイソプロピルアルコールを加えて固化した。固体をろ取し、イソプロピルアルコールで洗浄後乾燥して、以下の物性値を有する標題化合物($5.12\,g$)を得た。

[0257]

<u>実施例8:メチル 2,3ージメチルー4ー(((2S)-4ーメチルー3,4ージヒドロー2H-1,4ーベンゾオキサジンー2ーイル)メトキシ)ベンゾエート</u>

[0258]

<u>実施例9:2,3-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2</u> H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)安息香酸

実施例 8 で製造した化合物(3.85g)に、1, 2-iジメトキシエタン($4.0\,\mathrm{mL}$)、メタノール($4.0\,\mathrm{mL}$)および $1\,\mathrm{N}$ 水酸化ナトリウム水溶液($3.0\,\mathrm{mL}$)を加えた。反応混合物を $6.7\,\mathrm{C}$ で一晩乾留した。反応混合物を室温まで冷却した後、メチル tert-ブチルエーテルを加えた。 $1\,\mathrm{N}$ 水酸化ナトリウム水溶液で抽出した後、水層を $5\,\mathrm{N}$ 塩酸で中和した。水層を酢酸エチルで抽出し、有機層を水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、得られた残渣を $1.0\,\mathrm{C}$ の混合溶媒から再結晶して、以下の物性値を有する標題化合物($1.0\,\mathrm{C}$ の を得た。

[0259]

<u>実施例10:2,3ージメチルー4ー(((2S)-4ーメチルー3,4ージヒドロー2H-1,4ーベンゾオキサジンー2ーイル)メトキシ)ベンゾイルクロリド</u>

アルゴン雰囲気下、実施例 9 で製造した化合物(400 mg)を1, 2-ジメトキシエタン (6.0 mL) に溶解した。反応混合物に、無水N, N-ジメチルホルムアミド(<math>1 滴)およびオキサリルクロリド (0.22 mL)を加え、40 %で30分間撹拌した。反応混合物を濃縮して、標題化合物を得た。

[0260]

実施例11:メチル (3-アミノー4-フルオロフェニル) アセテート

4-7ルオロ-2-ニトロ安息香酸(23.1g)、オキサリルクロリド(1.6 mL)、N N - ジメチルホルムアミド(0.10 mL)および 1 、2- ジメトキシエタン(2.5 0 mL)の混合物を、室温で 1 時間撹拌した。反応混合物を濃縮し、酸クロリドを得た。

[0261]

トリメチルシリルジアゾメタンのn-ヘキサン溶液(2.0M、7.5mL)およびトリエチルアミン(3.5mL)のテトラヒドロフラン(1.0.0mL)溶液に、氷冷下、先の酸クロリドのテトラヒドロフラン(2.5.0mL)溶液を滴下し、室温で1時間撹拌した。反応混合物を酢酸エチルで希釈し、析出した固体を濾別した。濾液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去して、ジアゾケトンを得た。

[0262]

該ジアゾケトンおよびトリエチルアミン(15.7mL)のエタノール溶液(250mL)に、室温で酢酸銀(2.09g)を加え、室温で30分間撹拌後、66℃で30分間撹拌した。更に酢酸銀(2.09g)を加え、66℃で30分間撹拌した。反応混合物を室温まで冷却した後、反応混合物に酢酸エチルと水を加え、セライト(商品名)でろ過した。濾液を分液し、有機層を水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-n+1):酢酸エチル=8:1→酢酸エチル)にて精製して、エチルエステル(15.3g)を得た。

[0263]

エチルエステルおよび鉄(18.8g)の酢酸溶液(1.3.5mL)を6.0 \mathbb{C} で1.5時間撹拌した。反応混合物をトルエンで希釈し、セライト(商品名)で濾過した。濾液を水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去して、以下の物性値を有する標題化合物(10.4g)を得た。

[0264]

<u>実施例12:メチル (3-((2,3-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンプオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンプイル</u>) アミノ) -4-フルオロフェニル) アセテート

実施例11で製造した化合物(135mg)の塩化メチレン溶液(1.0m L)に、ピリジン(0.10m L)、次いで実施例10で製造した化合物(210mg)の塩化メチレン溶

液 $(1.5 \,\mathrm{mL})$ を加えた。反応混合物を室温で $3.0 \,\mathrm{ml}$ 別 を加えた。反応混合物に、 $1.0 \,\mathrm{mL}$ 別 $(3.0 \,\mathrm{mL})$ および水を加えた後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー $(n-0.5 \,\mathrm{mg})$ を得た。

[0265]

実施例 13:(3-((2,3-i)x+n-4-(((2S)-4-x+n-3,4-i)x+n-2)+1) + (((2S)-4-x+n-3,4-i)x+n-2) + (((2S)-4-x+n-2)x+n-2) +

[0266]

【化52】

[0267]

実施例12で製造した化合物(240mg)、1,2-ジメトキシエタン(5.0mL)およびメタノール(5.0mL)の混合物に、1N水酸化ナトリウム水溶液(3.0mL)を加え、室温で1時間撹拌した。反応混合物にメチル tert-ブチルメチルエーテルを加え、1N水酸化ナトリウム水溶液で抽出した。水層に5N塩酸を加えて中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去して得られた残渣を、n-へキサン、酢酸エチルおよびテトラヒドロフランの混合溶媒から再結晶して、以下の物性値を有する本発明化合物(208mg)を得た。性状:結晶;

TLC:Rf 0.53 (クロロホルム:メタノール:酢酸=9:1:0.1);

 1 H - NMR: (DMSO-D₆) δ 2.16, 2.29, 2.85, 3.22, 3.40, 3.57, 4.22, 4.60, 6.59, 6.76, 6.94, 7.10, 7.19, 7.29, 7.57, 9.88, 12.35.

<u>実施例13(1)~実施例13(31)</u>

実施例10で製造した化合物の代わりに相当する酸クロリドを用い、実施例11で製造した化合物の代わりに相当するアミンを用いて、実施例12→実施例13で示される方法と同様に操作をして、以下の物性値を有する本発明化合物を得た。

[0268]

<u>実施例13(1):(4-クロロ-3-((2,3-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)</u> ペンゾイル)アミノ)フェニル)酢酸

性状:結晶;

TLC:Rf 0.40 (n-ヘキサン:酢酸エチル:酢酸=50:50:1);

 1 H - NMR : (CDCl₃) δ 2.23, 2.43, 2.92, 3.29, 3.42, 3.70, 4.16, 4.27, 4.67, 6 .69, 6.85, 7.02, 7.36, 7.94, 8.52.

[0269]

<u>実施例13(2):(4ークロロー3-((2,6ージメチルー4-(((2 S)-4</u> -メチルー3,4ージヒドロー2H-1,4ーベンゾオキサジンー2ーイル)メトキシ) ベンゾイル)アミノ)フェニル)酢酸

出証特2004-3085280

```
性状:結晶;
^{1} H-NMR: (CDCl<sub>3</sub>) \delta 2.38, 2.91, 3.24, 3.39, 3.72, 4.12, 4.24, 4.63, 6.69, 6
.86, 7.05, 7.37, 7.74, 8.50.
  [0270]
 実施例13 (3): (4-クロロー3- ((5-クロロー2-フルオロー4- (((2
S) -4-メチル-3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル) メ
トキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル)酢酸
TLC:Rf 0.54 (クロロホルム:メタノール:酢酸=9:1:0.1) ;
^{1} H - NMR: (DMSO-D<sub>6</sub>) \delta 2.84, 3.22, 3.39, 3.61, 4.41, 4.63, 6.59, 6.77, 7.16,
7.37, 7.48, 7.71, 7.84, 9.82, 12.42.
  [0271]
 実施例13(4):(4 - クロロー3- ((2, 5 - ジメチルー4 - (((2S) - 4
ーメチルー3,4ージヒドロー2H-1,4ーベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)
ベンゾイル) アミノ) フェ<u>ニル) 酢酸</u>
性状:結晶;
TLC: Rf 0.29 (0.29 (0.29 (0.29 (0.29 (0.29 );
^{1} H - NMR: (DMSO-D<sub>6</sub>) \delta 2.18, 2.42, 2.85, 3.22, 3.38, 3.58, 4.22, 4.59, 6.58,
6.70, 6.78, 6.87, 7.12, 7.38, 7.41, 7.54, 9.61, 12.36.
  [0272]
 実施例13(5): (4-クロロー3-((2-フルオロー5-メチルー4-(((2
S) - 4 - x + y - 3, 4 - y + y + 1, 4 - x + y + 3
トキシ) ベンゾイル) アミノ) フェニル) 酢酸
性状:結晶;
TLC:Rf 0.49 (クロロホルム:メタノール:酢酸=9:1:0.1);
^{1} H - N M R : (DMSO-D<sub>6</sub>) \delta 2.18, 2.85, 3.21, 3.41, 3.60, 4.30, 4.61, 6.60, 6.76,
 7.11, 7.47, 7.64, 7.81, 9.57。
  [0273]
 実施例13(6): (4-クロロー3-((2, 5-ジフルオロー4-(((2S)-
4-メチル-3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル) メトキシ
) ベンゾイル) アミノ) フェニ<u>ル) 酢酸</u>
性状:結晶;
TLC:Rf 0.44 (クロロホルム:メタノール:酢酸=9:1:0.1);
^{1} H - N M R: (DMSO-D<sub>6</sub>) \delta 2.84, 3.17, 3.38, 3.61, 4.38, 4.62, 6.60, 6.76, 7.15,
 7.39, 7.48, 7.65, 7.74, 9.75, 12.42.
  [0274]
  実施例13(7): (3-((2, 3-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3
<u>, 4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)</u>
アミノ) - 4 - メチルフェニル) 酢酸
性状:結晶;
TLC:Rf 0.43 (クロロホルム:メタノール:酢酸=9:1:0.1) ;
^{1} H - N M R : (DMSO-D<sub>6</sub>) \delta 2.16, 2.22, 2.32, 2.85, 3.22, 3.40, 3.52, 4.21, 4.60,
 6.59, 6.77, 6.99, 7.17, 7.30, 9.59, 12.28
   [0275]
  実施例13(8):(3-((2,3-))メチル-4-(((2S)-4-))
, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル) メトキシ) ベンゾイル)
アミノ) -5-メチルフェニル) 酢酸
性状:結晶;
          0.55 (クロロホルム:メタノール:酢酸=9:1:0.1);
TLC: Rf
 ^{1} H - NMR: (DMSO-D<sub>6</sub>) \delta 2.15, 2.26, 2.84, 3.22, 3.40, 3.47, 4.21, 4.59, 6.59,
```

```
6.76, 6.93, 7.23, 7.44, 10.08, 12.29
  [0276]
 実施例 1 3 (9) : (3-((2, 3-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3
 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル) メトキシ) ベンゾイル)
アミノ) フェニル) 酢酸
性状:結晶;
TLC:Rf 0.42 (クロロホルム:メタノール:酢酸=9:1:0.1);
^{1} H - NMR: (DMSO-D<sub>6</sub>) \delta 2.16, 2.26, 2.84, 3.22, 3.40, 3.52, 4.22, 4.59, 6.59,
6.76, 6.95, 7.25, 7.56, 7.68, 10.15, 12.30.
  [0277]
 実施例<u>13(10): (3- ((2, 6-ジメチル-4- (((2S) -4-メチル</u>-
3, 4-ジヒドロー2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ) ベンゾイル
) アミ<u>ノ)</u> フェニル) 酢酸
性状:結晶;
TLC:Rf 0.53 (クロロホルム:メタノール:酢酸=9:1:0.1);
^{1} H-NMR: (DMSO-D<sub>6</sub>) \delta 2.24, 2.83, 3.16, 3.35, 3.53, 4.18, 4.56, 6.59, 6.76,
 6.96, 7.25, 7.55, 7.67, 10.25, 12.31.
  [0278]
 実施例13(11):(3-((2, 6-ジメチル-4-(((2 S)-4-メチル-
3, 4-ジヒドロー2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル
<u>) アミノ) - 5 - メチ</u>ルフェニル) 酢酸
性状:結晶;
TLC:Rf 0.33 (クロロホルム:メタノール:酢酸=9:1:0.1);
^{1} H-NMR: (DMSO-D<sub>6</sub>) \delta 2.24, 2.83, 3.16, 3.36, 3.47, 4.17, 4.55, 6.59, 6.75,
 7.43, 10.17, 12.28
  [0279]
  実施例 1 3 (1 2) : (5 - ((2, 6 - ジメチルー4 - (((2 S) - 4 - メチルー
3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル) メトキシ) ベンゾイル
) アミノ) - 2 - フルオロフェニ<u>ル) 酢酸</u>
性状:結晶;
TLC:Rf 0.55 (クロロホルム:メタノール:酢酸= 9 : 1 :0.1) ;
^{1} H - NMR: (DMSO-D<sub>6</sub>) \delta 2.23, 2.83, 3.16, 3.36, 3.58, 4.18, 4.55, 6.59, 6.75,
 7.13, 7.56, 7.72, 10.29
  [0280]
  <u>実施例13(13):(5-((2, 5-ジメチル-4-(((2 S)-4-メチル-</u>
3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル) メトキシ) ベンゾイル
) アミノ) - 2 - メチルフ<u>ェニル) 酢酸</u>
性状:結晶;
           0.36 (n-ヘキサン:酢酸エチル:酢酸=50:50:1);
TLC: Rf
^{1} H - N M R : (DMSO-D<sub>6</sub>) \delta 2.17, 2.19, 2.35, 2.84, 3.21, 3.39, 3.52, 4.23, 4.59,
 6.59, 6.72, 6.79, 6.90, 7.09, 7.28, 7.47, 7.56, 9.99.
   [0281]
  実施例13 (14): (5-((2, 5-ジメチル-4-(((2S)-4-メチルー
3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンプオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル
) アミノ) -2-フルオ<u>ロフェニル) 酢酸</u>
性状:結晶;
TLC:Rf 0.37 (n-ヘキサン:酢酸エチル:酢酸=50:50:1);
 ^{1} H - N M R : (DMSO-D<sub>6</sub>) \delta 2.18, 2.36, 2.84, 3.21, 3.39, 3.57, 4.23, 4.59, 6.59,
 6.72, 6.79, 6.91, 7.12, 7.30, 7.58, 7.71, 10.12.
```

[0282]

出証特2004-3085280

```
<u>実施例13(15):(3-((2,5-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-</u>
3, 4-ジヒドロー2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル) メトキシ) ベンゾイル
)アミノ)フェニル)酢酸
性状:結晶;
TLC:Rf 0.60(クロロホルム:メタノール=9:1);
^{1} H - NMR: (DMSO-D<sub>6</sub>) \delta 2.18, 2.36, 2.84, 3.21, 3.39, 3.51, 4.23, 4.59, 6.59,
6.72, 6.79, 6.94, 7.24, 7.29, 7.57, 7.66, 10.08.
  [0283]
 <u>実施例13(16):(5-((2,3-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-</u>
3, 4-ジヒドロー2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル) メトキシ) ベンゾイル
<u>) アミノ) -2-フルオロフェニル) 酢酸</u>
性状:結晶;
TLC:Rf 0.41(クロロホルム:メタノール:酢酸=9:1:0.1);
^{1} H - NMR: (DMSO-D<sub>6</sub>) \delta 2.16, 2.26, 2.84, 3.22, 3.40, 3.59, 4.21, 4.59, 6.59,
6.76, 6.94, 7.13, 7.25, 7.57, 7.73, 10.20, 12.46.
  [0284]
 <u>実施例13(17):(5-((2,3-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-</u>
3, 4-ジヒドロー2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル) メトキシ) ベンゾイル
) アミノ) -2-メチルフェニル) 酢酸
性状:結晶;
TLC:Rf 0.50 (クロロホルム:メタノール:酢酸=9:1:0.1);
^{1} H - NMR: (DMSO-D<sub>6</sub>) \delta 2.15, 2.18, 2.26, 2.84, 3.21, 3.40, 3.52, 4.21, 4.59,
 6.59, 6.77, 6.93, 7.09, 7.23, 7.47, 7.57, 10.06.
  [0285]
 <u>実施例13(18):(5-((2,6-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-</u>
3, 4-ジヒドロー2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル) メトキシ) ベンゾイル
) アミノ) -2-メチルフェニル) 酢酸
性状:結晶;
TLC:Rf 0.50 (クロロホルム:メタノール:酢酸=9:1:0.1) ;
^{1} H - N M R : (DMSO-D<sub>6</sub>) \delta 2.18, 2.23, 2.83, 3.16, 3.36, 3.52, 4.17, 4.55, 6.59,
 6.76, 7.09, 7.46, 7.56, 10.14.
  [0286]
  <u>実施例13(19):(3-((2,6-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-</u>
3, 4-ジヒドロー2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル) メトキシ) ベンゾイル
) アミノ) <u>-4-メチルフェニル)</u>酢酸
性状:結晶;
 TLC:Rf 0.46 (クロロホルム:メタノール:酢酸=9:1:0.1);
^{1} H - N M R : (DMSO-D<sub>6</sub>) \delta 2.24, 2.32, 2.84, 3.16, 3.36, 3.52, 4.18, 4.56, 6.59,
 6.76, 7.02, 7.17, 7.28, 9.71.
  [0287]
  <u>実施例13(20):(3-((2,6-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-</u>
3, 4-ジヒドロー2H-1, 4-ペンゾオキサジン-2-イル) メトキシ) ベンゾイル
) アミノ) - 4 - フルオロフェニル) 酢酸
性状:結晶;
 TLC:Rf 0.43 (クロロホルム:メタノール:酢酸=9:1:0.1);
 ^{1} H - N M R : (DMS0-D<sub>6</sub>) \delta 2.28, 2.83, 3.16, 3.36, 3.56, 4.18, 4.56, 6.59, 6.76,
 7.14, 7.54, 10.02.
  [0288]
  <u>実施例13(21):(3-((2,5-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-</u>
 3, 4-ジヒドロー2H-1, 4-ペンプオキサジン-2-イル) メトキシ) ペンプイル
```

) アミノ) -4-フルオロフェニル) 酢酸 性状:結晶; TLC: Rf 0.47 (0.47 (0.47 (0.47 (0.47 (0.47 (0.47)); 1 H - NMR: (DMSO-D₆) δ 2.17, 2.38, 2.84, 3.21, 3.39, 3.56, 4.23, 4.59, 6.59, 6.72, 6.79, 6.91, 7.09, 7.18, 7.35, 7.54, 9.81. [0289]<u>実施例13(22):(3-((2,5-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-</u> 3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル) メトキシ) ベンゾイル) アミノ) -4-メチルフェニル) 酢酸 性状:結晶; TLC: Rf 0.62 (0.62 (0.62); 1 H - N M R : (DMSO-D₆) δ 2.18, 2.21, 2.40, 2.84, 3.21, 3.39, 3.51, 4.23, 4.59, 6.60, 6.72, 6.79, 6.91, 7.01, 7.16, 7.25, 7.35, 9.55。 [0290]<u>実施例13(23):(3-((2,5-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-</u> 3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル) メトキシ) ベンゾイル) アミノ) -5-メチルフェニル) 酢酸 性状:結晶; TLC: Rf 0.47 (0.47 (0.47); 1 H - N M R : (DMSO-D₆) δ 2.17, 2.26, 2.35, 2.84, 3.21, 3.39, 3.46, 4.23, 4.59, 6.61, 6.76, 6.91, 7.28, 7.43, 10.00 [0291]実施例13 (24): (4-クロロー3-((4-((2R)-2, 3-ジヒドロー1 , 4ーベンゾジオキシン-2-イルメトキシ)-2, 6-ジメチルベンゾイル)アミノ) フェニル)酢酸 性状:結晶; TLC: Rf 0.46 (0.46) (0.46); 1 H - N M R : (CDC1₃) δ 2.39, 3.73, 4.21, 4.40, 4.57, 6.66, 6.88, 7.06, 7:37, 7 .73, 8.51。 [0292]実施例13(25):(2-クロロー5-((2,3-ジメチルー4-(((2S)-4-メチル-3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル) メトキシ) ベンゾイル) アミノ) フェニル) 酢酸 性状:結晶; TLC:Rf 0.46 (クロロホルム:メタノール:酢酸=9:1:0.1); 1 H - N M R : (DMS0-D₆) δ 2.16, 2.26, 2.84, 3.22, 3.40, 3.67, 4.22, 4.59, 6.59, 6.76, 6.95, 7.26, 7.37, 7.61, 7.80, 10.29, 12.46. [0293]<u>実施例13(26):(2-クロロ-5-((2,6-ジメチル-4-(((2S)-</u> 4-メチル-3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル) メトキシ) ベンゾイル) アミノ) フェ<u>ニル)</u>酢酸 性状:結晶; TLC:Rf 0.39 (n-ヘキサン:酢酸エチル:酢酸=66:33:1); 1 H - N M R : (DMS0-D₆) δ 2.23, 2.83, 3.16, 3.36, 3.67, 4.18, 4.55, 6.59, 6.75, 7.38, 7.60, 7.79, 10.39 [0294] <u>実施例13(27):(2-クロロ-5-((2,5-ジメチル-4-(((2S)-</u> 4-メチル-3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル) メトキシ) ベンゾイル) アミノ) フェニル) 酢酸

性状:結晶;

TLC:Rf 0.42 (n-ヘキサン:酢酸エチル:酢酸=66:33:1); 1 H - N M R : (DMSO-D₆) δ 2.18, 2.36, 2.84, 3.21, 3.39, 3.66, 4.24, 4.59, 6.59, 6.72, 6.79, 6.92, 7.31, 7.37, 7.61, 7.79, 10.21.

[0295]

<u>実施例13(28):(4-クロロ-3-((4-((3R)-2,3-ジヒドロ-1</u> -ベンゾフラン-3-イルメトキシ)-2,6-ジメチルベンゾイル)アミノ)フェニル

)酢酸

性状:結晶;

TLC: Rf 0.39 (0.39 (0.39 (0.39 (0.39 (0.39 (0.39));

 1 H - N M R : (CDC1₃) δ 2.38, 3.72, 3.92, 4.02, 4.16, 4.51, 4.71, 6.63, 6.84, 6 .89, 7.05, 7.18, 7.30, 7.37, 7.73, 8.51。

[0296]

<u>実施例13(29):(4-クロロ-3-((2,6-ジメチル-4-(((3R)-</u> 5-メチル-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾフラン-3-イル)メトキシ)ベンゾイル)

アミノ)フェニル)酢酸

性状:結晶;

TLC: Rf = 0.39 ($\rho u u \pi u \Delta : \forall \rho J - u = 9:1$);

 1 H-NMR: (CDCl₃) δ 2.30, 2.38, 3.73, 3.88, 3.99, 4.16, 4.50, 4.69, 6.63, 6 .73, 6.98, 7.05, 7.09, 7.37, 7.73, 8.52.

[0297]

<u>実施例13(30):(4-クロロ-3-((4-((2S)-2,3-ジヒドロ-1</u> ーベンゾフランー2ーイルメトキシ)-2,6-ジメチルベンゾイル)アミノ)フェニル

)酢酸

性状:結晶;

TLC: Rf 0.40 ($\rho \Box \Box \pi \nu \Delta$: $\lambda \rho J - \nu = 9:1$);

 1 H-NMR: (CDCl₃) δ 2.38, 3.13, 3.40, 3.73, 4.10, 4.22, 5.15, 6.65, 6.85, 7 .05, 7.17, 7.37, 7.73, 8.51.

[0298]

実施例13 (31): (3-((4-(1, 3-ベンゾジオキソールー2-イルメトキ (2) (2) (3) (4

性状:結晶:

 1 H-NMR: (CDCl₃) δ 2.38, 3.72, 4.27, 6.44, 6.66, 6.85, 7.05, 7.37, 7.73, 8 .50。

[0299]

実施例14:メチル 2-(4-クロロー3-ニトロフェニル) プロパノエート

アルゴン雰囲気下、メチル (4-クロロー3-ニトロフェニル) アセテート (300 mg) のテトラヒドロフラン溶液 (14mL) に、-78℃で、ヨウ化メチル (0.26mL) およびリチウム N, N-ジイソプロピルアミドシクロヘキサン溶液 (1.5M、2.32m L) を滴下した。反応混合物を室温まで昇温しながら2時間撹拌した。反応混合物に水を 加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を希塩酸、水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水 硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマト グラフィー (n-ヘキサン:酢酸エチル=5:1) にて精製して、以下の物性値を有する 標題化合物 (245mg) を得た。

実施例15:メチル 2- (4-クロロ-3-ニトロフェニル) -2-メチルプロパノ

アルゴン雰囲気下、実施例14で製造した化合物(239mg)のテトラヒドロフラン 溶液 (5 m L) に、- 7 8 ℃で、ヨウ化メチル (0.01 m L) およびリチウム N, N-ジ イソプロピルアミドシクロヘキサン溶液(1.5M、0.83mL)を滴下した。反応混合物を

室温まで昇温しながら2時間撹拌した。反応混合物に水を加え、酢酸エチルで抽出した。 有機層を希塩酸、水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。 溶媒を留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(nーヘキサン:酢 酸エチル=8:1)にて精製して、以下の物性値を有する標題化合物(118mg)を得 た。

[0300]

<u>実施例16:メチル 2-(3-アミノ-4-クロロフェニル)-2-メチルプロパノ</u>エート

実施例15で製造した化合物(116mg)を酢酸(2.5mL)と水(0.5mL)の混合溶媒に溶解した。反応混合物を80℃に加温し、鉄粉(133mg)を加え、30分間撹拌した。反応混合物を水にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去して、以下の物性値を有する標題化合物(102mg)を得た。

[0301]

<u>実施例17:2-クロロー4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-</u> 1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイルクロリド

アルゴン雰囲気下、2-クロロー4-(((2S) -4-メチルー3, 4-ジヒドロー2H-1, 4-ベンゾオキサジンー2-イル)メトキシ)安息香酸(488 m g:実施例 3 で製造した化合物の代わりにメチル 4-ヒドロキシー2-クロロベンゾエートを用いて、実施例 $8\to$ 実施例 $9\to$ 実施例 10 と同様に操作をして製造した。)の 1, 2-ジメトキシエタン溶液(4.5mL)に、オキサリルクロリド(0.3mL)およびN, N-ジメチルホルムアミド(1 滴)を加え、40 で 1 時間撹拌した。反応混合物を濃縮して、標題化合物を得た。

[0302]

<u>実施例18:メチル 2-(4-クロロ-3-((2-クロロ-4-((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル)-2-メチルプロパノエート</u>

TLC:Rf 0.41(n- + +): 酢酸エチル=2:1)。

[0303]

実施例 $19:2-(4-\rho \Box \Box -3-((2-\rho \Box \Box -4-((2S)-4-) \pm 2F))$ -3, 4-3ビドロ-2 H-1, 4-4ベンゾオキサジン-2-イル) メトキシ) ベンゾイル) アミノ) フェニル) -2-メチルプロパン酸

[0304]

【化53】

[0305]

実施例 18で製造した化合物(162 m g)、テトラヒドロフラン(1.5 m L)およびメタノール(1.5 m L)の混合物に、1 N 水酸化ナトリウム水溶液(0.6 m L)を加え、5 0 \mathbb{C} で 4 時間撹拌した。さらに 2 N 水酸化ナトリウム水溶液(0.6 m L)を加え、5 0 \mathbb{C} で 3 時間撹拌した。反応混合物に 2 N 塩酸(0.6 m L)を加えて中和し、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩化メチレン:酢酸エチル= $9:1 \rightarrow 4:1$)にて精製して、以下の物性値を有する本発明化合物(124 mg)を得た。

性状:アモルファス;

 1 H-NMR: (CDCl₃) δ 1.64, 2.91, 3.25, 3.38, 4.18, 4.27, 4.66, 6.71, 6.87, 6.96, 7.04, 7.11, 7.36, 7.88, 8.71.

[0306]

<u>実施例20: (4-クロロー3-ニトロフェニル) ((トリメチルシリル) オキシ) ア</u>セトニトリル

アルゴン雰囲気下、4-クロロー3-ニトロベンズアルデヒド(3.71g)、ヨウ化亜鉛(128mg)および塩化メチレン(50mL)の混合物に、氷冷下トリメチルシリルシアニド(2.9mL)を加え、同温度で1時間撹拌した。反応混合物に1 N塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去して、以下の物性値を有する標題化合物(5.95g)を得た。

[0307]

実施例21: (4-クロロー3-ニトロフェニル) (ヒドロキシ) 酢酸

実施例20で製造した化合物 (5.95g) の酢酸 (30mL) 溶液に、濃塩酸 (30mL) を加え、90℃で一晩撹拌した。反応混合物を冷却した後、氷にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去して、以下の物性値を有する標題化合物 (4.48g) を得た。

[0308]

[0309]

実施例23:エチル (4-クロロー3-ニトロフェニル) (オキソ) アセテート

実施例22で製造した化合物 (1.59g) の酢酸溶液 (10mL) に、氷冷下10%次亜塩素酸ナトリウム水溶液 (6.78g) を加え、同温度で1時間撹拌した。反応混合物に酢酸 (10mL) および下10%次亜塩素酸ナトリウム水溶液 (6.78g) を加え、さらに酢酸 (10mL) および下10%次亜塩素酸ナトリウム水溶液 (6.78g) を加え、2時間撹拌した。反応混合物に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (n-ヘキサン:酢酸エチル=4:1) にて精製して、以下の物性値を有する標題化合物 (414mg) を得た。

[0310]

実施例24:エチル (4-クロロ-3-ニトロフェニル) (ジフルオロ) アセテート アルゴン雰囲気下、実施例23で製造した化合物 (414mg) の塩化メチレン溶液 (出証特2004-3085280 $5\,\mathrm{m\,L}$)に、氷冷下ジエチルアミノスルファ トリフルオリド(DAST)($3\,1\,1\,\mathrm{m\,g}$)を加え、室温で $2\,$ 時間撹拌し、次いで $4\,5\,$ ℃で $4\,$ 時間撹拌した。反応混合物に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。($n\,-\!$ ヘキサン:酢酸エチル= $9\,:\,7$)にて精製して、以下の物性値を有する標題化合物($2\,7\,8\,\mathrm{m\,g}$)を得た。

[0311]

実施例 25: エチル (3-アミノー4-クロロフェニル)(ジフルオロ)アセテート 実施例 24 で製造した化合物(253 mg)を酢酸(3 mL)と水(0.3 mL)の混合 溶媒に溶解した。反応混合物に鉄粉(253 mg)を80 で加え、同温度で30 分間撹拌した。反応混合物を氷にあけ、n-ヘキサンと酢酸エチルの混合溶媒(1:1)で抽出した。有機層を水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去して、以下の物性値を有する標題化合物(194 mg)を得た。

TLC:Rf 0.48 (n-ヘキサン:酢酸エチル=4:1)。

[0312]

実施例26:エチル (4-クロロ-3-((2-クロロ-4-(((2S)-4-メチル-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベンゾイル)アミノ)フェニル) (ジフルオロ)アセテート

[0313]

実施例2.7: (4-2)ロロ-3 - ((2-2) - 4 - ((2.5) - 4 - 2 + 2 - 2 - 4 - 2 + 2 - 2 - 4 - 4

アミノ) フェニル) (ジフルオロ) 酢酸

【0314】 【化54】

[0315]

実施例26で製造した化合物(207mg)、エタノール(4mL)およびテトラヒドロフラン(2mL)の混合物に、1N水酸化ナトリウム水溶液(1mL)を加え、室温で2時間撹拌した。反応混合物に1N塩酸を加えて中和した後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1→塩化メチレン:メタノール=9:1)にて精製した。得られた固体をメチル tert-ブチルエーテルで洗浄して、以下の物性値を有する本発明化合物(135mg)を得た。性状:アモルファス;

TLC:Rf 0.50 (塩化メチレン:メタノール:水=80:20:1); ¹ H-NMR: (DMSO-D₆) & 2.84, 3.17, 3.37, 4.28, 4.57, 6.59, 6.76, 7.09, 7.21, 7.40, 7.58, 7.80, 10.12。 [0316]

実施例28:エチル (アセチルオキシ) (4-クロロ-3-ニトロフェニル) アセテ

アルゴン雰囲気下、実施例22で製造した化合物(1.46g)のピリジン溶液(6mL) に、無水酢酸(2mL)を加え、室温で1時間撹拌した。反応混合物を濃縮し、トルエン で共沸して、以下の物性値を有する標題化合物(1.94g)を得た。

[0317]

実施例29:エチル (アセチルオキシ) (3-アミノー4-クロロフェニル) アセテ

実施例28で製造した化合物(1.94mg)を酢酸(10mL)と水(1mL)の混合溶 媒に溶解した。反応混合物に鉄粉(1.57mg)を80℃で加え、同温度で30分間撹拌し た。反応混合物を氷にあけ、n-ヘキサンと酢酸エチルの混合溶媒(1:1)で抽出した 。有機層を水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去 して、以下の物性値を有する標題化合物(1.53g)を得た。

[0318]

実施例30:エチル (アセチルオキシ) (4-クロロ-3-((2-クロロ-4-(((2S)-4-メチルー3, 4-ジヒドロー<math>2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル) メトキシ) ベンゾイル) アミノ) フェニル) アセテート

アルゴン雰囲気下、実施例29製造した化合物(196mg)、ピリジン(0.5mL) および塩化メチレン (1 m L) の混合物に、氷冷下、実施例17で製造した化合物 (3 0 3 mg) の塩化メチレン溶液 (4 mL) を滴下し、室温で一晩撹拌した。反応混合物に1 N塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸 マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラ する標題化合物(207mg)を得た。

[0319]

<u>実施例31:エチル (4ークロロー3-((2ークロロー4-(((2S)-4ーメ</u> チルー3, 4ージヒドロー2H-1, 4ーベンゾオキサジンー2ーイル)メトキシ)ベン ゾイル) アミノ) フェニル) (ヒドロキシ) アセテート

実施例30で製造した化合物(207mg)を、エタノールとテトラヒドロフランの混 合溶媒 (6 m L 、 2 : 1) に溶解し、炭酸カリウム (138 m g) を加え、50℃で2時 間撹拌した。反応混合物を冷却した後、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水お よび飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去して、以下の物 性値を有する標題化合物(169mg)を得た。

[0320]

実施例32:エチル (4-クロロ-3-((2-クロロ-4-(((2.S)-4-メ チルー3, 4-ジヒドロー2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル)メトキシ)ベン ゾイル) アミノ) フェニル) (オキソ) アセテート

アルゴン雰囲気下、実施例31で製造した化合物(159mg)、ジイソプロピルエチ ルアミン $(0.30 \,\mathrm{m\,L})$ 、ジメチルスルホキシド $(2\,\mathrm{m\,L})$ および酢酸エチル $(4\,\mathrm{m\,L})$ の 混合物に、氷冷下三酸化硫黄・ピリジン錯体(139mg)を加え、同温度で1時間撹拌 した。反応混合物に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水および飽和食塩水で洗 浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、得られた残渣をシリカゲルカラ ムクロマトグラフィー (n-ヘキサン:酢酸エチル=3:1→2:1) にて精製して、以 下の物性値を有する標題化合物(104mg)を得た。

[0321]

[0322]

【化55】

[0323]

実施例32で製造した化合物(104mg)、エタノール(2mL)およびテトラヒドロフラン(2mL)の混合物に、1N水酸化ナトリウム水溶液(0.5mL)を加え、室温で2時間撹拌した。反応混合物に1N塩酸を加えて中和した後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1→塩化メチレン:メタノール=9:1)にて精製して、以下の物性値を有する本発明化合物(37mg)を得た。

性状:アモルファス;

TLC:Rf 0.45 (塩化メチレン:メタノール:水=80:20:1);

 1 H - NMR: (DMSO-D₆) δ 2.84, 3.17, 3.37, 4.30, 4.58, 6.60, 6.76, 7.09, 7.21, 7.67, 8.10, 10.19 $_{\circ}$

[0324]

[0325]

【化56】

[0326]

実施例 16で製造した化合物(121mg)と、2, 6-ジメチル-4-((2S)-4-メチル-3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル) メトキシ) ベンゾイルクロリド(211mg)(メチル 4-ヒドロキシ-2, $6-ジメチルベンゾエートを用いて、実施例 <math>8\to$ 実施例 $9\to$ 実施例 $\to 10$ と同様に操作をして製造した化合物)を用いて、実施例 18 と同様の操作を行い、実施例 19 に記載の操作を経て、以下の物性値を有する標題化合物(132mg)を得た。

性状:結晶;

TLC:Rf0.17 (ヘキサン:酢酸エチル=2:1);

 1 H - N M R : (DMSO-D₆) δ 1.47, 2.32, 2.84, 3.16, 3.36, 4.18, 4.55, 6.59, 6.75, 7.24, 7.48, 7.55, 9.94 $_{\circ}$

[0327]

<u>実施例34(1): 2-(4-クロロ-3-((2,5-ジメチル-4-(((2S</u>

) -4-メチル-3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾキサジン-2-イル) メトキシ) ベンゾイル) アミノ) フェニル) <math>-2-メチルプロパン酸

実施例 16 で製造した化合物 (139 mg) と、2, 5-ジメチル-4-(((2S)-4-メチル-3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル) メトキシ) ベンゾイルクロリド <math>(211 mg) (メチル 4-ヒドロキシー2, $5-ジメチルベンゾェートを用いて、実施例 <math>8 \rightarrow$ 実施例 $9 \rightarrow$ 実施例 10 と同様に操作をして製造した化合物) を用いて、実施例 18 と同様の操作を行い、実施例 19 に記載の操作を経て、以下の物性値を有する標題化合物(211mg)を得た。

性状:アモルファス;

TLC: Rf0.18 (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1);

 1 H - N M R : (DMSO-D₆) δ 1.47, 2.18, 2.42, 2.84, 3.21, 3.39, 4.24, 4.60, 6.59, 6.72, 6.79, 6.91, 7.22, 7.41, 7.47, 7.57, 9.69。

[0328]

性状:結晶;

TLC:Rf0.43 (クロロホルム:メタノール:酢酸エチル=9:1:0.1); 1 H-NMR: (DMSO-D₆) δ 1.45, 2.18, 2.20, 2.40, 2.84, 3.21, 3.39, 4.23, 4.59, 6.60, 6.75, 6.91, 7.10, 7.19, 7.32, 7.37, 9.56, 12.29。

[0329]

[0330]

実施例37:メチル 2-(4-クロロー3-アミノフェニル)シクロプロパノエート 実施例36で製造された化合物(899mg)を用いて、実施例16と同様の方法によ り、以下の物性値を有する標題化合物(769mg)を得た。

[0331]

[0332]

[0333]

実施例 37で製造した化合物(138 m g)と、2, 6-ジメチルー4-(((2S) -4-メチルー3, 4-ジヒドロー2 H -1, 4-ベンゾオキサジンー2-イル)メトキシ)ベンゾイルクロリド(211 m g)(メチル 4-ヒドロキシー2, 6-ジメチルベンゾエートを用いて、実施例 $8\to$ 実施例 $9\to$ 実施例 $\to 10$ と同様に操作をして製造した化合物)を用いて、実施例 18 と同様の操作を行い、実施例 19 に記載の操作を経て、以下の物性値を有する標題化合物(79 m g)を得た。

性状:結晶;

TLC: R f 0.59 ($\rho \Box \Box \pi \nu \Delta : \forall \rho / \neg \nu = 9 : 1$);

 1 H - NMR : (DMSO-D₆) δ 1.13, 1.47, 2.32, 2.84, 3.16, 3.36, 4.18, 4.56, 6.59, 6.76, 7.21, 7.43, 7.54, 9.93.

[0334]

<u>実施例38(1): $1-(4-\rho \Box \Box -3-((2,5-i))$ メージメチルー3 4-i ビドロー2 H-1 4-i イーベンゾキサジンー2ーイル) メトキシ) ベンゾイル) アミノ) フェニル) シクロプロパンカルボン酸</u>

性状:アモルファス;

 1 H - N M R : (DMSO-D₆) δ 1.13, 1.46, 2.18, 2.42, 2.84, 3.21, 3.39, 4.24, 4.60 , 6.59, 6.72, 6.79, 6.91, 7.20, 7.42, 7.56, 9.67。

[0335]

実施例 37で製造した化合物(207mg)と、2-エチルー4-(((2S) -4-メチルー 3, 4-ジヒドロー 2 H - 1, 4-ベンゾオキサジンー 2-イル)メトキシ)ベンゾイルクロリド(211mg)(メチル 4-ヒドロキシー 2-エチルベンゾエートを用いて、実施例 8 \rightarrow 実施例 9 \rightarrow 実施例 \rightarrow 1 0 と同様に操作をして製造した化合物)を用いて、実施例 18 と同様の操作を行い、実施例 19 に記載の操作を経て、以下の物性値を有する標題化合物(330mg)を得た。

性状:アモルファス;

TLC: R f 0.60 (クロロホルム:メタノール=9:1);

1H NMR (CDCl₃) & 1.27, 1.34, 1.71, 2.93, 2.93, 3.28, 3.42, 4.17, 4.29, 4.67, 6. 73, 6.86, 7.10, 7.34, 7.49, 7.94, 8.56.

[本発明化合物の薬理活性]

以下にDP受容体に対する本発明化合物の作用を評価した実験例について説明する。測定方法については、例えば、WO96/23066号明細書に記載されているが、本発明者らは簡便で精度良くDP受容体に対する被検物質の作用を測定するため、種々の改良を



加えた。具体的には、以下の実験例に示すように、ヒトDP受容体を安定的に発現させた チャイニーズハムスター卵巣(CHO)細胞を用いて行った。

(i) プロスタノイドDP受容体発現細胞を用いたリガンド結合実験

ヒトDP受容体を発現させたチャイニーズハムスター卵巣(CHO)細胞を培養し、一般的な方法にしたがって膜画分を調製した。

[0336]

ポリエチレン製チュープに調製した膜画分 50μ L(膜蛋白質量: 42.65μ g)、アッセイ緩衝液(1mmol/L EDTA、5mmol/L Mg²+ および10mm ol/L Mn²+ を含む25mmol/L HEPES-NaOH、pH 7.4) 100μ L、媒体(ジメチルスルホキシド、DMSO)または本発明化合物 1μ L(DMSOの終濃度:0.5%)および10nmol/L [³ H]-PGD2を 50μ L(終濃度:2.5nmol/L)を入れ室温でインキュベーションした。非特異的結合群では媒体の代わりに 2mmol/LのPGD2を添加した(PGD2の終濃度: 10μ mol/L)。 20分後、チューブに1mLの氷冷した洗浄用緩衝液(0.01% ウシ血清アルブミン(BSA)および100mmol/L NaClを含む10mmol/L Tris-HCl緩衝液、pH7.4)を添加して反応を停止させた。直ちに減圧下吸引ろ過して膜画分をガラス繊維ろ紙(GF/B)上にトラップした。ガラス繊維ろ紙上の膜画分を洗浄用緩衝液約2m Lで1回洗浄後、ガラス繊維ろ紙を乾燥させた。乾燥させたガラス繊維ろ紙をガラスバイアルに入れ、液体シンチレーションカクテルを添加後、放射活性を液体シンチレーションカクテルを添加後、放射活性を液体シンチレーションカウンターで測定した。

[0337]

 $[^3 \ H]$ -PGD2のDP受容体への特異的結合量は、非特異的結合群以外の群の放射活性から非特異的結合群の放射活性を差し引いて算出した。媒体群および本発明化合物群における $[^3 \ H]$ -PGD2 の特異的結合量から本発明化合物による阻害率を算出し、推定された $I \ C_5 \ O$ 値(媒体群における特異的結合量を $5 \ O$ %阻害するのに要する本発明化合物の濃度)から下式に従い K_i 値(本発明化合物の解離定数)を算出した。

[0338]

 $K_i = I C_5 0 / (1 + ([L] * / K_d))$

[L] *: [3 H]-PGD2の濃度(2.5nmol/L)

K a : [³ H]-PGD2の解離定数

なお、 $[^3 H]$ -PGD2の K_d 値は、前記の方法に準じて種々濃度の $[^3 H]$ -PGD2添加時の特異的結合量を算出し、非線形回帰分析より推定した。

[0339]

上記の測定結果から、本発明化合物は $10 \mu m o 1 / L$ 以下の K_i 値で、DP受容体に対して結合することがわかった。

(ii) プロスタノイドDP受容体発現細胞を用いたDP受容体拮抗活性の測定

ヒトDP受容体を安定的に発現させたCHO細胞を調製し、24ウェル培養プレートに 1×10^5 cells/ウェルの細胞密度で播種し、 $5\%CO_2$ 、37%で2日間培養した。各ウェルをMEM (ミニマム エッセンシャル メディウム;minimum essential medium) 500μ Lで洗浄後、 2μ mol/Lのジクロフェナックを含むMEMを 500μ L添加し37%で10分間インキュベーションした。上清を吸引して除去した後、1mmol/L 3-イソプチル-1-メチルキサンチン、 2μ mol/Lジクロフェナックおよび1%BSAを含むMEM (アッセイメディウム) 450μ Lを加え、37%で10分間インキュベーションした。PGD2 と媒体を含むアッセイメディウム、またはPGD2 と本発明化合物を含むアッセイメディウム 50μ L (PGD2の終濃度:10nmol/L)を添加して反応を開始し、37%でインキュベーションした。10%後、氷冷したトリクロロ酢酸(TCA)(10%W/V) 500μ Lを添加して反応を停止させた。この反応液を 10π は(10%W/V) 100μ Cを添加して反応を停止させた。この反応液を 10π Cので、融解を行なった後、スクレイバーで細胞をはがし、13,000rpmで 10π Cので、2分間遠心した。上清を採取し、上清中の 10π Cので、2000 に 2000 に 2000



c AMP アッセイ キット;Amersham社製)を用いてエンザイムイムノアッセイ法で測 定した。すなわち、上記で得られた上清 2 0 0 μ L を 0. 5 m o l / L トリー n ーオク チルアミンのクロロホルム溶液 200μ L と混和し、有機層にTCΑを抽出したのち、水 層をサンプルとして c AMP アッセイ キットに記載されている方法に順じてサンプル 中のcAMP量を定量した。

[0340]

本発明化合物のDP受容体拮抗作用の強度は、PGD2 がサブマキシマム (submaximum)なcAMP産生量を示す10nmol/LにおけるcAMP産生量に対する抑制率から IC50値(本発明化合物非存在下におけるcAMP産生量を50%阻害するのに要する 本発明化合物の濃度)として算出した。

[0341]

上記の測定結果から、本発明化合物は10μmol/L以下のIC50値で、DP受容 体に対して拮抗することがわかった。

製剤例1

以下の各成分を常法により混合した後打錠して、一錠中に10mgの活性成分を含有す る錠剤1万錠を得た。

 \cdot (3-((2, 3-ジメチルー4-(((2S) -4-メチルー3, 4-ジヒドロー2 H-1, 4-ベンゾオキサジン-2-イル) メトキシ) ベンゾイル) アミノ) <math>-4-フル 100g オロフェニル)酢酸

・カルボキシメチルセルロースカルシウム(崩壊剤) 2 0 g

..... 10 g ・ステアリン酸マグネシウム(潤滑剤) 870g

・微結晶セルロース

【産業上の利用可能性】

[0342]

一般式(I)で示される本発明化合物は、DP受容体に結合し、拮抗するため、DP受 容体が介在する疾患、例えばアレルギー性疾患(例えば、アレルギー性鼻炎、アレルギー 性結膜炎、アトピー性皮膚炎、気管支喘息、食物アレルギーなど)、全身性肥満細胞症、 全身性肥満細胞活性化障害、アナフィラキシーショック、気道収縮、蕁麻疹、湿疹、にき び、アレルギー性気管支肺アスペルギルス症、副鼻腔炎、片頭痛、鼻茸、過敏性血管炎、 好酸球増多症、接触性皮膚炎、痒みを伴う疾患(例えばアトピー性皮膚炎、蕁麻疹、アレ ルギー性結膜炎、アレルギー性鼻炎、接触性皮膚炎など)、痒みに伴う行動(引っかき行 動、殴打など)により二次的に発生する疾患(例えば白内障、網膜剥離、炎症、感染、睡 眠障害など)、炎症、慢性閉塞性肺疾患、虚血再灌流障害、脳血管障害、自己免疫疾患、 脳外傷、肝障害、移植片拒絶、慢性関節リウマチ、胸膜炎、変形性関節症、クローン病、 潰瘍性大腸炎、過敏性腸症候群、間質性膀胱炎、筋ジストロフィー、多発性筋炎、または 多発性硬化症等の疾患の予防および/または治療に有用であると考えられる。また、睡眠 または血小板凝集にも関わっており、これらの疾患にも有用であると考えられる。



【書類名】要約書

【要約】

DP受容体に対して特異的に結合し、他のプロスタグランジン受容体に対し結 【課題】 合が弱い新規なDP受容体拮抗剤を見出すことができれば、副作用の少ない薬剤となる可 能性があり、このような薬剤を見出すことが求められている。

一般式(I) 【解決手段】

【化1】

で示される化合物は、DP受容体に結合し拮抗するため、アレルギー性疾患(アレルギー 性鼻炎、アレルギー性結膜炎、アトピー性皮膚炎、気管支喘息、食物アレルギー等)、全 身性肥満細胞症、全身性肥満細胞活性化障害、アナフィラキシーショック、気道収縮、蕁 麻疹、湿疹、痒みを伴う疾患(アトピー性皮膚炎、蕁麻疹等)、痒みに伴う行動(引っか き行動、殴打など)により二次的に発生する疾患(白内障、網膜剥離、炎症、感染、睡眠 障害等)、炎症、慢性閉塞性肺疾患、虚血再灌流障害、脳血管障害、慢性関節リウマチ、 胸膜炎、または潰瘍性大腸炎等の疾患の予防および/または治療に有用である。

【選択図】 なし







認定・付加情報

特許出願の番号 特願2004-101863

受付番号 50400537248

書類名 特許願

担当官 第六担当上席 0095

作成日 平成16年 4月 1日

<認定情報・付加情報>

平成16年 3月31日



特願2004-101863

出願人履歴情報

識別番号

[000185983]

1. 変更年月日

1990年 9月 2日

[変更理由]

新規登録

住 所。 氏 名

大阪府大阪市中央区道修町2丁目1番5号

小野薬品工業株式会社